INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11) N° de publication (à n'utiliser que pour les

2 737 500

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

21) N° d'enregistrement national :

95 09643

51) Int Cl⁶: C 12 N 7/00, 15/48, C 12 Q 1/68, C 07 H 21/00, C 07 K 14/15, 16/10, G 01 N 33/569

(12)

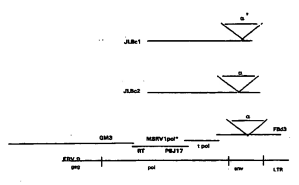
DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

Α1

- 22 Date de dépôt : 03.08.95.
- 30) Priorité :

- (71) Demandeur(s): BIO MERIEUX SOCIETE ANONYME
 FR.
- 43 Date de la mise à disposition du public de la demande : 07.02.97 Bulletin 97/06.
- 56 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- 72 Inventeur(s): PERRON HERVE, BESEME FREDERIC, BEDIN FREDERIC, PARANHOS BACCALA GLAUCIA, KOMURIAN PRADEL FLORENCE, JOLIVET REYNAUD COLETTE et MANDRAND BERNARD.
- 73 Titulaire(s) :
- (74) Mandataire : GERMAIN ET MAUREAU.
- (54) MATERIEL VIRAL ET FRAGMENTS NUCLEOTIDIQUES ASSOCIES A LA SCLEROSE EN PLAQUES, A DES FINS DE DIAGNOSTIC, PROPHYLACTIQUES ET THERAPEUTIQUES.

(57) Matériel viral, à l'état isolé ou purifié, dont le génome comprend une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, leurs séquences complémentaires, et leurs séquences équivalentes, notamment les séquences nucléotidiques présentant, pour toute suite de 100 monomères contigus, au moins 50% et préférentiellement au moins 70% d'homologie avec respectivement lesdites séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires.



-R 2 737 500 - A1



La Sclérose en Plaques (SEP) est une maladie démyélinisante du système nerveux central (SNC) dont la cause complète reste encore inconnue.

De nombreux travaux ont étayé l'hypothèse d'une 5 étiologie virale de la maladie, mais aucun des virus avéré être l'agent causal connus testés ne s'est recherché: une revue des virus recherchés depuis des années dans la SEP a été faite par E. Norrby (1) et R.T. Johnson (2).

rétrovirus, différent des 10 Récemment, un rétrovirus humains connus a été isolé chez des patients atteints de SEP (3,4 et 5). Les auteurs ont aussi pu montrer que ce rétrovirus pouvait être transmis in vitro, patients atteints SEP produisaient de đе reconnaitre des protéines 15 anticorps susceptibles associées à l'infection des cellules leptoméningées par ce rétrovirus, et que l'expression de ce dernier pouvait être fortement stimulée par les gènes immédiats-précoces de certains herpesvirus (6).

Tous ces résultats plaident en faveur du rôle dans la SEP d'au moins un rétrovirus inconnu ou d'un virus ayant une activité transcriptase inverse détectable selon et la méthode publiée par H. Perron (3) qualifiée d'activité "RT de type LM7". Le contenu de la publication 25 identifiée est incorporé à la présente par (3) description, par référence.

20

Récemment, les travaux de la Demanderesse ont d'obtenir deux lignées continues de cellules infectées par des isolats naturels provenant de deux patients différents atteints de SEP, par un procédé de 30 culture tel que décrit dans le document WO-A-9320188, dont le contenu est incorporé par référence à la présente description. Ces deux lignées dérivées de cellules de plexus-choroïdes humains, dénommées LM7PC et PLI-2 ont été déposées à l'E.C.A.C.C. respectivement le 22 juillet 1992 et le 8 janvier 1993, sous les numéros 92 072201

93 010817, conformément aux dispositions du Traité de Budapest. Par ailleurs, les isolats viraux possédant une activité RT de type LM7 ont également été déposés à l'E.C.A.C.C. sous la dénomination globale de "souches". La 5 "souche" ou isolat hébergé par la lignée PLI-2, dénommée auprès déposée de l'E.C.A.C.C. POL-2. а été le n° V92072202. La 22 juillet 1992 sous isolat hébergé par la lignée LM7PC, dénommée MS7PG, a été déposée auprès de l'E.C.A.C.C. le 8 janvier 1993 sous le 10 n° V93010816.

A partir des cultures et des isolats précités, caractérisés par des critères biologiques et morphologiques, on s'est ensuite attaché à caractériser le matériel nucléique associé aux particules virales produites dans ces cultures.

La présente demande de brevet a pour objet différents résultats, supplémentaires par rapport à ceux déjà protégés par les demandes de brevet français :

- -N° 92 04322 du 03.04.1992, publiée sous le N° 2 689 519;
- 20 -N° 92 13447 du 03.11.1992, publiée sous le N° 2 689 521;
 - -N° 92 13443 du 03.11.1992, publiée sous le N° 2 689 520;
 - -N° 94 01529 du 04.02.1994 ;
 - -N° 94 01531 du 04.02.1994 ;
 - -N° 94 01530 du 04.02.1994 ;
- 25 -N° 94 01532 du 04.02.1994;

- -N° 94 14322 du 24.11.1994 ;
- -et N° 94 15810 du 23.12.1994 ;

les six dernières demandes de brevet français n'étant pas encore publiées, à la date de dépôt de la présente demande 30 de brevet.

La présente invention concerne tout d'abord un matériel viral, à l'état isolé ou purifié, pouvant être appréhendé ou caractérisé de différentes manières :

- son génome comprend une séquence nucléotidique choisie 35 dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et

SEQ ID NO 56, leurs séquences complémentaires, et leurs séquences équivalentes, notamment les séquences nucléotidiques présentant, pour toute suite de 100 monomères contigus, au moins 50 % et préférentiellement au moins 70 % d'homologie lesdites respectivement séquences SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEO ID NO 53 SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires ;

5

- la région de son génome comprenant les gènes env, pol et 10 une partie du gène gag, à l'exclusion de la sous-région une séquence identique ayant ou équivalente SEQ ID NO 1, code pour tout polypeptide présentant, pour toute suite contigue d'au moins 30 acides aminés, au moins 50 %, et de préférence au moins 70 % d'homologie 15 avec une séquence peptidique codée par toute séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires ;
- le gène pol comprend une séquence nucléotidique 20 identique ou équivalente, partiellement ou totalement, à SEQ ID NO 57, à l'exclusion de SEQ ID NO 1.

La présente invention concerne également différents fragments nucléotidiques, comprenant chacun une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :

- 25 (a) toutes les séquences génomiques, partielles et totale, du gène pol du virus MSRV-1, sauf la séquence totale du fragment nucléotidique défini par SEQ ID NO 1;
 - (b) toutes les séquences génomiques, partielles et totales, du gène env de MSRV-1;
- 30 (c) toutes les séquences génomiques chevauchant le gène pol et le gène env du virus MSRV-1, et chevauchant le gène pol et le gène gag ;
- (d) toutes les séquences, partielles et totale, d'un clone choisi dans le groupe incluant les clones FBd3 (SEQ ID NO 46), t pol (SEQ ID NO 51), JLBc1 (SEQ ID NO 52), JLBc2 (SEQ ID NO 53),

GM3 (SEQ ID NO 56), à l'exclusion de toute séquence nucléotidique identique à ou comprise dans la séquence définie par SEQ ID NO 1;

- (e) les séquences complémentaires auxdites séquences
 5 génomiques;
 - équivalentes auxdites séquences (a) (f) les séquences les séquences nucléotidiques notamment 100 monomères suite de présentant, pour toute contigus, au moins 50 % et de préférence au moins 70 % d'homologie avec lesdites séquences (a) à (d).

10

Préférentiellement, un tel fragment comprend :

- ou une séquence nucléotidique identique à une séquence génomique partielle ou totale du gène pol du virus séquence totale MSRV-1, sauf à la du nucléotidique défini par SEQ ID NO 1, ou identique à 15 toute séquence équivalente à ladite séquence génomique totale, notamment cette homologue partielle ou dernière ;
- ou une séquence nucléotidique identique à une séquence génomique partielle ou totale du gène env du virus MSRV-1, ou identique à toute séquence complémentaire de ladite séquence nucléotidique, ou identique à toute séquence équivalente à ladite séquence nucléotidique, notamment homologue à cette dernière.
- De manière particulière, l'invention concerne un fragment nucléotidique comprenant une séquence nucléotidique codante, partiellement ou totalement identique à une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :
- 30 -la séquence nucléotidique définie par SEQ ID NO 40 ;
 - -les séquences complémentaires à SEQ ID NO 40 ;
 - -les séquences équivalentes et notamment homologues à SEO ID NO 40 ;
- -les séquences codant pour tout ou partie de la séquence 35 peptidique définie par SEQ ID NO 39 ;

-les séquences codant pour tout ou partie d'une séquence peptidique équivalente, notamment homologue à SEQ ID NO 39, susceptible d'être reconnue par des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé.

L'invention concerne aussi toute sonde nucléique de détection d'un agent pathogène et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, susceptible de s'hybrider spécifiquement sur tout fragment tel que précédemment défini, appartenant ou compris dans le génome dudit agent pathogène.

aussi une amorce L'invention concerne l'amplification par polymérisation d'un ARN ou d'un ADN d'un matériel viral, comprenant une séquence nucléotidique 15 identique ou équivalente à au moins une partie de la séquence nucléotidique de tout fragment tel que défini nucléotidique précédemment, notamment une séquence présentant pour toute suite de 10 monomères contigus, au moins 70 % d'homologie avec au moins ladite partie dudit 20 fragment. Préférentiellement, la séquence nucléotidique d'une telle amorce est identique à l'une quelconque des séquences choisies dans le groupe incluant SEQ ID NO 47 à SEO ID NO 50, et SEQ ID NO 55.

l'invention générale, embrasse manière De notamment vecteur de ARN ou ADN, et 25 également tout réplication, comprenant un fragment génomique du matériel fragment défini, ou un viral tel que précédemment nucléotidique tel que précédemment défini.

L'invention s'intéresse également aux différents tout cadre de lecture ouvert 30 peptides codés par tel un fragment nucléotidique que appartenant notamment tout polypeptide, par précédemment défini, comprenant oligopeptide formant ou tout déterminant antigénique reconnu par des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé. Préférentiellement, ce polypeptide

est antigénique, et est codé par le cadre de lecture ouvert commençant dans le sens 5'-3', au nucléotide 181, et finissant au nucléotide 330 de SEQ ID NO 1.

A titre particulier, l'invention concerne un polypeptide antigénique, reconnu par les sera de patients infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé, dont la séquence peptidique est identique, partiellement ou totalement, ou équivalente à la séquence définie par SEQ ID NO 39; une telle séquence est identique par exemple à toute séquence choisie dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 41 à SEQ ID NO 44.

invention La présente propose également des polyclonaux, anticorps monoou dirigés virus MSRV-1, obtenus par réaction immunologique 15 organisme humain ou animal, à un agent immunogène constitué par un polypeptide antigénique tel que défini précédemment.

L'invention s'intéresse ensuite :

- aux réactifs de détection du virus MSRV-1, ou d'une exposition à ce dernier, comprenant à titre de substance réactive, un peptide, notamment antigénique, tel que précédemment défini, ou un anti-ligand, notamment anticorps dudit peptide;
- à toutes compositions diagnostiques, prophylactiques, ou 25 thérapeutiques, comprenant un ou plusieurs peptides, notamment antigéniques, tels que précédemment définis, ou un ou plusieurs anti-ligands, notamment anticorps des précédemment ; une peptides, considérés telle composition préférentiellement, et est à titre 30 d'exemple, une composition vaccinale.

L'invention s'intéresse également à toute composition diagnostique, prophylactique, ou thérapeutique, notamment pour inhiber l'expression d'au moins un agent pathogène et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, comprenant un fragment nucléotidique tel que précédemment défini, ou un polynucléotide,

notamment oligonucléotide, dont la séquence est partiellement identique à celle dudit fragment, sauf à celle du fragment ayant la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1.

5 Selon l'invention, ces mêmes fragments. polynucléotides, notamment oligonucléotides, peuvent dans toutes compositions appropriées. détecter, selon tout procédé ou méthode convenable, un agent pathologique, et/ou infectant, associé à la sclérose en plaques, dans un échantillon biologique. Dans un tel 10 procédé, on met en contact un ARN et/ou un ADN présumé appartenir ou provenant dudit agent pathologique et/ou infectant, et/ou leur ARN et/ou ADN complémentaire, avec une telle composition.

La présente invention concerne également tout procédé pour détecter la présence ou l'exposition à un tel agent pathologique et/ou infectant, dans un échantillon biologique, en mettant en contact cet échantillon avec un peptide, notamment antigénique, tel que précédemment défini, ou un anti-ligand, notamment anticorps de ce peptide, tel que précédemment défini.

En pratique, et par exemple, un dispositif de détection du virus MSRV-1 comprend un réactif tel que précédemment défini, supporté par un support solide, immunologiquement compatible avec le réactif, et un moyen de mise en contact de l'échantillon biologique, exemple un échantillon de sang ou de liquide céphalorachidien, susceptible de contenir des anticorps anti-MSRV-1, avec ce réactif, dans des conditions permettant une éventuelle réaction immunologique, tout ceci avec des moyens de détection du complexe immun formé avec ce réactif.

25

30

Pour terminer, l'invention concerne également la détection d'anticorps anti-MSRV-1, dans un échantillon 5 biologique, par exemple un échantillon de sang ou de liquide céphalo-rachidien, selon lequel on met en contact

cet échantillon avec un réactif tel que précédemment défini, consistant en un anticorps, dans des conditions permettant leur éventuelle réaction immunologique, et on détecte ensuite la présence du complexe immun ainsi formé 5 avec le réactif.

Avant de détailler l'invention, différents termes utilisés dans la description et les revendications sont à présent définis :

- par souche ou isolat, on entend toute fraction
 10 biologique infectante et/ou pathogène, contenant par
 exemple des virus et/ou des bactéries et/ou des parasites,
 générant un pouvoir pathogène et/ou antigénique, hébergée
 par une culture ou un hôte vivant; à titre d'exemple, une
 souche virale selon la définition précédente peut contenir
 15 un agent co-infectant, par exemple un protiste pathogène,
- le terme "MSRV" utilisé dans la présente description désigne tout agent pathogène et/ou infectant, associé à la sclérose en plaques, notamment une espèce virale, les souches atténuées de ladite espèce virale, ou les particules défectives interférentes dérivées de cette espèce. Il est connu que les virus et particulièrement les virus contenant de l'ARN ont une variabilité, consécutive notamment à des taux relativement élevés de mutation spontanée (7), dont il sera tenu compte ci-après pour définir la notion d'équivalence,
 - par virus humain, on entend un virus susceptible d'infecter l'être humain,
- compte tenu de toutes les variations naturelles ou induites, pouvant être rencontrées dans la pratique de 30 la présente invention, les objets de cette dernière, définis ci-dessus et dans les revendications, ont été exprimés en comprenant les équivalents ou dérivés des différents matériels biologiques définis ci-après, notamment des séquences homologues nucléotidiques ou peptidiques,

- le variant d'un virus ou d'un agent pathogène et/ou infectant selon l'invention, comprend au moins un antigène reconnu par au moins un anticorps dirigé contre au moins un antigène correspondant dudit virus et/ou dudit 5 agent pathogène et/ou infectant, et/ou un génome dont partie est détectée par au moins une toute d'hybridation, et/ou au moins une amorce d'amplification nucléotidique spécifique dudit virus et/ou agent pathogène et/ou infectant, comme par exemple pour le virus dit 10 MSRV-1, celles ayant une séquence nucléotidique choisie à SEQ ID N° 24, parmi SEQ ID Nº 20 SEQ ID Nº 26, SEO ID Nº 16 à SEO ID Nº 19, SEO ID Nº 31 à SEO ID Nº 33, SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID Nº 49, SEO ID Nº 45, SEQ ID Nº 45 SEO ID Nº 50. et leurs séquences conditions 15 complémentaires, dans des d'hybridation déterminées bien connues de l'homme de l'art,

- selon l'invention, un fragment nucléotidique ou oligonucléotide ou un polynucléotide enchaînement de monomères, ou un biopolymère, caractérisé par la séquence informationnelle des acides nucléiques 20 naturels, susceptible de s'hybrider à tout autre fragment des conditions prédéterminées, nucléotidique dans monomères l'enchaînement contenir des de pouvant structures chimiques différentes et être obtenu à partir d'une molécule d'acide nucléique naturelle 25 recombinaison génétique et/ou par synthèse chimique ; un fragment nucléotidique peut être identique à un fragment génomique du virus MSRV-1 considéré par la présente invention, notamment un gène de ce dernier, par exemple pol ou env dans le cas dudit virus ; 30

- ainsi un monomère peut être un nucléotide naturel d'acide nucléique, dont les éléments constitutifs sont un sucre, un groupement phosphate et une base azotée; dans l'ARN le sucre est le ribose, dans l'ADN le sucre est le désoxy-2-ribose; selon qu'il s'agit de l'ADN ou l'ARN, la base azotée est choisie parmi l'adénine, la guanine,

l'uracile, la cytosine, la thymine; ou le nucléotide peut être modifié dans l'un au moins des trois éléments constitutifs; à titre d'exemple, la modification peut intervenir au niveau des bases, générant des bases 5 modifiées telles que l'inosine, la méthyl-5désoxycytidine, la désoxyuridine, diméthylamino-5-désoxyuridine, la diamino-2,6-purine, la bromo-5-désoxyuridine et toute autre base modifiée favorisant l'hybridation; au niveau du " sucre, la 10 modification peut consister dans le remplacement d'au moins un désoxyribose par un polyamide (8), et au niveau du groupement phosphate, la modification peut consister dans son remplacement par des esters, notamment choisis parmi les esters de diphosphate, d'alkyl 15 arylphosphonate et de phosphorothioate,

- par "séquence informationnelle", on entend toute suite ordonnée de monomères, dont la nature chimique et l'ordre dans un sens de référence, constituent ou non une information fonctionnelle de même qualité que celle des acides nucléiques naturels,

20

- par hybridation, on entend le processus au cours duquel, dans des conditions opératoires appropriées, deux fragments nucléotidiques, ayant des séquences suffisamment complémentaires, s'apparient pour former une structure complexe, notamment double ou triple, de préférence sous forme d'hélice,
- une sonde comprend un fragment nucléotidique synthétisé par voie chimique ou obtenu par digestion ou coupure enzymatique d'un fragment nucléotidique plus long, 30 comprenant au moins six monomères, avantageusement de 10 à 100 monomères, de préférence 10 à 30 monomères, spécificité d'hybridation possédant une dans des conditions déterminées ; de préférence, une possédant moins de 10 monomères n'est pas utilisée seule, mais l'est en présence d'autres sondes de taille aussi courte ou non ; dans certaines conditions particulières,

il peut être utile d'utiliser des sondes de taille supérieure à 100 monomères ; une sonde peut notamment être utilisée à des fins de diagnostic et il s'agira par exemple de sondes de capture et/ou de détection,

- 5 la sonde de capture peut être immobilisée sur un support solide par tout moyen approprié, c'est-à-dire directement ou indirectement, par exemple par covalence ou adsorption passive,
- la sonde de détection peut être marquée au 10 moyen d'un marqueur choisi notamment parmi les isotopes radioactifs, des enzymes notamment choisis parmi péroxydase et la phosphatase alcaline et ceux susceptibles d'hydrolyser un substrat chromogène, fluorigène ou luminescent. des composés chimiques chromophores, des composés chromogènes, fluorigènes ou luminescents, analogues de bases nucléotidiques, et la biotine,
- les sondes utilisées à des fins de diagnostic de l'invention peuvent être mises en oeuvre dans toutes les techniques d'hybridation connues, et notamment les techniques dites "DOT-BLOT" (9), "SOUTHERN BLOT" (10), "NORTHERN BLOT" qui est une technique identique à la technique "SOUTHERN BLOT" mais qui utilise de l'ARN comme cible, la technique SANDWICH (11); avantageusement, on utilise la technique SANDWICH dans la présente invention, comprenant une sonde de capture spécifique et/ou une sonde de détection spécifique, étant entendu que la sonde de capture et la sonde de détection doivent présenter une séquence nucléotidique au moins partiellement différente,
- toute sonde selon la présente invention peut 30 s'hybrider in vivo ou in vitro sur l'ARN et/ou sur l'ADN, pour bloquer les phénomènes de réplication, notamment traduction et/ou transcription, et/ou pour dégrader ledit ADN et/ou ARN,
- une amorce est une sonde comprenant au moins 35 six monomères, et avantageusement de 10 à 30 monomères, possédant une spécificité d'hybridation dans des

pour déterminées, l'initiation conditions polymérisation enzymatique, par exemple dans une technique PCR (Polymerase d'amplification telle que la dans un procédé d'élongation, tel que le Reaction). 5 séquençage, dans une méthode de transcription inverse ou analogue,

- deux séquences nucléotidiques ou peptidiques sont dites équivalentes ou dérivées l'une par rapport à l'autre, ou par rapport à une séquence de référence, si fonctionnellement les biopolymères correspondants peuvent jouer sensiblement le même rôle, sans être identiques, vis-à-vis de l'application ou utilisation considérée, ou dans la technique dans laquelle elles interviennent ; sont notamment équivalentes deux séquences obtenues du fait de la variabilité naturelle, notamment mutation spontanée de l'espèce à partir de laquelle elles ont été identifiées, induite. ainsi que deux séquences ou l'homologie étant définie ci-après,

15

35

- on "variabilité", entend toute - par induite 20 modification, spontanée ou d'une séquence, substitution, et/ou insertion, notamment par délétion de nucléotides et/ou de fragments nucléotidiques, et/ou extension et/ou racourcissement de la séquence à moins des extrémités; une variabilité non l'une au naturelle peut résulter des techniques de génie génétique 25 utilisées, par exemple du choix des amorces de synthèse non, retenues pour amplifier un acide dégénérées ou nucléique; cette variabilité peut se traduire par des modifications de toute séquence de départ, considérée 30 comme référence, et pouvant être exprimées par un degré d'homologie par rapport à ladite séquence de référence,
 - l'homologie caractérise le degré d'identité de deux fragments nucléotidiques ou peptidiques comparés; elle se mesure par le pourcentage d'identité qui est notamment déterminé par comparaison directe de séquences

nucléoditiques ou peptidiques, par rapport à des séquences nucléotidiques ou peptidiques de référence,

- ce pourcentage d'identité a été spécifiquement fragments nucléotidiques notamment déterminé pour les 5 clones relevant de la présente invention, homologues aux fragments identifiés pour le virus MSRV-1 par SEQ ID N° 1 SEQ ID NO 51 à SEO ID NO 53. SEO ID NO 46, Nº 9, SEQ ID NO 40, SEQ ID NO 56 et SEQ ID NO 57, ainsi que pour les sondes et amorces homologues aux sondes et amorces identifiées par SEQ ID NO 20 à SEQ ID NO 24, SEQ ID NO 26, 10 SEQ ID NO 16 à SEQ ID NO 19, SEQ ID NO 31 à SEQ ID NO 33, SEQ ID NO 45, SEQ ID NO 47, SEQ ID NO 48, SEQ ID NO 49, SEQ ID NO 50, SEQ ID NO 55, SEQ ID NO 40, SEQ ID NO 56 et le plus à titre d'exemple, SEO ID NO 57 ; d'identité observé entre les différents 15 pourcentage consensus généraux en acides nucléiques obtenus à partir de fragments d'ARN viral de MSRV-1, issu des lignées LM7PC et PLI-2 selon un protocole détaillé plus loin, est de 67% dans la région décrite à la figure 1,
- 20 tout fragment nucléotidique est dit équivalent ou dérivé d'un fragment de référence, s'il présente une séquence nucléotidique équivalente à la séquence du fragment de référence; selon la définition précédente, sont notamment équivalents à un fragment nucléotidique de 25 référence:
 - (a) tout fragment susceptible de s'hybrider au moins partiellement avec le complément du fragment de référence,
- (b) tout fragment dont l'alignement avec le 30 fragment de référence conduit à mettre en évidence des bases contigues identiques, en nombre plus important qu'avec tout autre fragment provenant d'un autre groupe taxonomique,
- (c) tout fragment résultant ou pouvant résulter 35 de la variabilité naturelle de l'espèce, à partir de laquelle il est obtenu,

- (d) tout fragment pouvant résulter des techniques de génie génétique appliquées au fragment de référence,
- (e) tout fragment, comportant au moins huit nucléotides contigus, codant un peptide homologue ou identique au peptide codé par le fragment de référence,
- (f) tout fragment différent du fragment de référence, par insertion, délétion, substitution d'au moins un monomère, extension, ou raccourcissement à l'une au moins de ses extrémités; par exemple, tout fragment correspondant au fragment de référence, flanqué à l'une au moins de ses extrémités par une séquence nucléotidique ne codant pas pour un polypeptide,
- par polypeptide, on entend notamment peptide d'au moins deux acides aminés, notamment 15 oligopeptide, protéine, extrait, séparé, ou substantiellement isolé ou synthétisé, par l'intervention de la main de l'homme, notamment ceux obtenus par synthèse chimique, ou par expression dans un organisme recombinant,
- par polypeptide codé de manière partielle par 20 un fragment nucléotidique, on entend un polypeptide présentant au moins trois acides aminés codés par au moins neuf monomères contigus compris dans ledit fragment nucléotidique,
- un acide aminé est dit analogue à un autre 25 acide aminé, lorsque leur caractéristiques physico-chimiques respectives, telles que polarité, hydrophobicité, et/ou basicité, et/ou acidité, et/ou neutralité, sont sensiblement les mêmes; ainsi, une leucine est analogue à une isoleucine.
- 30 - tout polypeptide est dit équivalent ou dérivé polypeptide d'un de référence, si les polypeptides sensiblement comparés ont les propriétés, mêmes notamment les mêmes propriétés antigéniques, immunologiques, enzymologiques et/ou de reconnaissance moléculaire ; est notamment équivalent à un polypeptide de 35 référence :

- (a) tout polypeptide possédant une séquence dont au moins un acide aminé a été substitué par un acide aminé analogue,
- (b) tout polypeptide ayant une séquence 5 peptidique équivalente, obtenue par variation naturelle ou induite dudit polypeptide de référence, et/ou du fragment nucléotidique codant pour ledit polypeptide,
 - (c) un mimotope dudit polypeptide de référence,
- (d) tout polypeptide dans la séquence duquel un 10 ou plusieurs acides aminés de la série L sont remplacés par un acide aminé de la série D, et vice versa,
- (e) tout polypeptide dans la séquence duquel on a introduit une modification des chaînes latérales des acides aminés, telle que par exemple une acétylation des fonctions amines, une carboxylation des fonctions thiol, une estérification des fonctions carboxyliques,
- (f) tout polypeptide dans la séquence duquel une ou des liaisons peptidiques ont été modifiées, comme par exemple les liaisons carba, rétro, inverso, rétro-inverso, 20 réduites, et méthylène-oxy,
 - (g) tout polypeptide dont au moins un antigène est reconnu par anticorps dirigé contre un polypeptide de référence,
- le pourcentage d'identité caractérisant 25 l'homologie de deux fragments peptidiques comparés est selon la présente invention d'au moins 50% et de préférence au moins 70 %.

Etant donné qu'un virus possédant une activité enzymatique transcriptase inverse peut être génétiquement 30 caractérisé aussi bien sous forme d'ARN que d'ADN, il sera fait mention aussi bien de l'ADN que de l'ARN viral pour caractériser les séquences relatives à un virus possédant une telle activité transcriptase inverse, dit MSRV-1 selon la présente description.

35 Les expressions d'ordre utilisées dans la présente description et les revendications, telles que

"première séquence nucléotidique" ne sont pas retenues pour exprimer un ordre particulier, mais pour définir plus clairement l'invention.

Par détection d'une substance ou agent, on entend 5 ci-après aussi bien une identification, qu'une quantification, ou une séparation ou isolement de ladite substance ou dudit agent.

L'invention sera mieux comprise à la lecture de la description détaillée qui va suivre faite en référence aux figures annexées dans lesquelles :

- la figure 1 représente des consensus généraux en acides nucléiques des clones MSRV-1B amplifiés par la technique PCR dans la région "pol" définie par Shih (12), à partir d'ADN viral issu des lignées LM7PC et PLI-2, et identifiés sous les références SEQ ID NO 3, SEQ ID NO 4, SEQ ID NO 5, et SEQ ID NO 6, et le consensus commun avec amorces d'amplification portant la référence SEQ ID NO 7,

15

35

- la figure 2 donne la définition d'une trame de lecture fonctionnelle pour chaque famille de type
 MSRV-1B/"PCR pol", lesdites familles A à D étant définies respectivement par les sequences nucléotidiques SEQ ID NO
 3, SEQ ID NO 4, SEQ ID NO 5, et SEQ ID NO 6, décrites à la figure 1,
- la figure 3 donne un exemple de consensus des 25 séquences de MSRV-2B, identifié par SEQ ID NO 11,
- la figure 4 est une représentation de l'activité transcriptase inverse (RT) en dpm (désintégration par minute), dans les fractions de saccharose prélevées sur un gradient de purification des 30 virions produits par les lymphocytes B en culture d'un patient atteint de SEP,
 - la figure 5 donne, dans les mêmes conditions exprimentales qu'à la figure 4, le dosage de l'activité transcriptase inverse dans la culture d'une lignée de lymphocytes B obtenue à partir d'un témoin exempt de sclérose en plaques,

- la figure 6 représente la séquence nucléotidique du clone PSJ17 (SEQ ID NO 9),
- la figure 7 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 8, du clone dénommé M003-P004,
- 5 la figure 8 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 2 du clone F11-1; la partie repérée entre les deux flèches dans la région de l'amorce correspond à une variabilité imposée par le choix de l'amorce ayant servi au clonage de F11-1; sur cette même 10 figure, la traduction en acides aminés est représentée,
 - la figure 9 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1, et une trame fonctionnelle de lecture possible en acides aminés de SEQ ID NO 1; sur cette séquence, les séquences consensus du gène pol sont soulignées,

15

- les figures 10 et 11 donnent les résultats d'une PCR, sous forme de photographie sous lumière ultra-violette d'un gel d'agarose imprégné de bromure d'éthidium, des produits d'amplification obtenus à partir 20 des amorces identifiées par SEQ ID NO 16, SEQ ID NO 17, SEQ ID NO 18, et SEQ ID NO 19.
 - la figure 12 donne une représentation matricielle de l'homologie entre SEQ ID NO 1 de MSRV-1 et celle d'un rétrovirus endogène dénommé HSERV9; cette homologie d'au moins 65 % est mise en évidence par un trait plein, l'absence de trait signifiant une homologie inférieure à 65 %;
 - la figure 13 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 46 du clone FBd3,
- la figure 14 représente l'homologie de séquence entre le clone FBd3 et le rétrovirus HSERV-9;
 - la figure 15 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 51 du clone t pol;
- les figures 16 et 17 représentent 35 respectivement les séquences nucléotidiques SEQ ID NO 52

et SEQ ID NO 53, des clones JLBc1 et JLBc2 respectivement;

- la figure 18 représente l'homologie de séquence entre le clone JLBc1 et le clone FBd3,
- 5 et la figure 19 l'homologie de séquence entre le clone JLBc2 et le clone FBd3 ;
 - la figure 20 représente l'homologie de séquence entre les clones JLBc1 et JLBc2;
- les figures 21 et 22 représentent l'homologie 10 de séquence entre le rétrovirus HSERV-9, et respectivement les clones JLBc1 et JLBc2;
 - la figure 23 représente la séquence nucléotidique SEQ ID NO 56 du clone GM3 ;
- la figure 24 représente l'homologie de séquence 15 entre le rétrovirus HSERV-9 et le clone GM3 ;
 - la figure 25 représente la localisation des différents clones étudiés, par rapport au génome du rétrovirus connu ERV9;
- la figure 26 représente la position des 20 clones F11-1, M003-P004, MSRV-1B et PSJ17 dans la région dénommée ci-après MSRV-1 pol *;
 - la figure 27, éclatée en trois figures successives 27a, 27b, 27c représente un cadre de lecture possible, couvrant l'ensemble du gène pol;
- la figure 28 représente selon SEQ ID NO 40, la séquence nucléotidique codant pour le fragment peptidique POL2B, ayant la séquence en acides aminés identifiée par SEQ ID NO 39;
- les valeur DO figure 29 représente - la (tests ELISA) 492 nm obtenues pour 29 sérums de 30 à patients SEP et 32 sérums de témoins sains testés avec un anticorps anti-IgG ;
- la figure 30 représente les valeurs de DO (tests ELISA) à 492 nm obtenues pour 36 sérums de patients
 35 SEP et 42 sérums de témoins sains testés avec un anticorps anti-IgM;

- 31

- les figures 31 à 33 représentent les résultats (intensité relative des spots) 43 octapeptides chevauchants couvrant la séquence en aminés 61-110, selon la technique Spotscan, 5 respectivement avec un pool de sérums de SEP, avec un pool de sérums témoins et avec le pool de sérums SEP après déduction d'un bruit de fond correspondant au signal maximum détecté sur au moins un octapeptide avec le sérum témoin (intensité = 1), étant entendu que ces sérums ont La barre à l'extrême droite 10 été dilués au 1/50ème. représente un standard d'échelle graphique sans rapport avec le test sérologique ;

figure 34 représente les SEQ ID NO 41 - la deux comprenant SEQ ID NO 42 polypeptides 15 immuno-dominantes, tandis que SEQ ID NO 43 immuno-réactifs et représentent des polypeptides spécifiques à la SEP.

EXEMPLE 1 : OBTENTION DE CLONES DENOMMES MSRV-1B 20 DEFINISSANT RESPECTIVEMENT UN RETROVIRUS MSRV-2B, MSRV-1 ET UN AGENT CO-INFECTANT MSRV2, PAR AMPLIFICATION PCR "NICHEE" DES REGIONS POL CONSERVEES DES RETROVIRUS, SUR DES PREPARATIONS DE VIRIONS ISSUES DES LIGNEES LM7PC 25 ET PLI-2

Une technique PCR dérivée de la technique publiée par Shih (12) a été utilisée. Cette technique permet, par traitement de tous les composants du milieu réactionnel 30 par la DNase, d'éliminer toute trace d'ADN contaminant. Elle permet parallèlement, par l'utilisation d'amorces chevauchantes deux dans mais différentes successives de cycles d'amplifications PCR, d'augmenter les chances d'amplifier un ADNc synthétisé à partir d'une quantité d'ARN faible au départ et encore réduite dans l'échantillon par l'action parasite de la DNAse sur l'ARN.

35

En effet, la DNase est utilisée dans des conditions d'activité en excès qui permettent d'éliminer toute trace d'ADN contaminant, avant inactivation de cette enzyme restant dans l'échantillon par chauffage à 85°C pendant 10 5 minutes. Cette variante de la technique PCR décrite par Shih (12), a été utilisée sur un ADNc synthétisé à partir nucléiques de fractions de acides infectantes purifiées sur gradient de saccharose, selon la technique décrite par H. Perron (13), à partir de l'isolat "POL-2" (ECACC n°V92072202) produit par la lignée PLI-2 (ECACC n°92072201) d'une part, et à partir de l'isolat MS7PG (ECACC n°V93010816) produit par la lignée LM7PC (ECACC, n°93010817) d'autre part. Ces cultures ont selon les méthodes ayant fait l'objet des obtenues 15 demandes de brevet publiées sous les n° WO 93/20188 et WO 93/20189.

10

35

le TA Cloning Kit® des Après clonage avec produits amplifiés par cette technique et analyse de la l'aide d'un séquençeur automatique à 20 "Automatic Sequencer, modèle 373A" d'Applied Biosystems, les séquences ont été analysées à l'aide du logiciel Geneworks®, sur la dernière version disponible de la banque de données Genebank®.

Les séquences clonées et séquencées à partir de 25 ces échantillons correspondent notamment à deux types de séquences: un premier type de séquence, retrouvé dans la majorité des clones (55 % des clones issus des isolats POL-2 des culture PLI-2, et, 67 % des clones issus des isolats MS7PG des cultures LM7PC), qui correspond à une 30 famille de séquences "pol" proches mais différentes du rétrovirus endogène humain dénommé ERV-9 ou HSERV-9, et un second type de séquence qui correspond à des séquences très fortement homologues à une séquence attribuée à un autre agent infectant et/ou pathogène dénommé MSRV-2.

Le premier type de séquences représentant majorité des clones est constituée de séquences dont la

variabilité permet de définir quatre sous-familles séquences. Ces sous-familles sont suffisamment proches entre elles pour qu'on puisse les considérer comme des quasi-espèces provenant d'un même rétrovirus, tel que cela 5 est bien connu pour le rétrovirus HIV-1 (14), ou comme le résultat de l'interférence avec plusieurs provirus endogènes co-régulés dans les cellules productrices. Ces éléments endogènes plus ou moins défectifs sont sensibles aux mêmes signaux de régulation générés éventuellement par 10 un provirus réplicatif, puisqu'ils appartiennent à la même (15). famille de rétrovirus endogènes Cette nouvelle famille de rétrovirus endogènes ou, alternativement, cette nouvelle espèce rétrovirale dont on a obtenu en culture la génération de quasi-espèces, et qui contient un consensus des séquences décrites ci-dessous est dénommée MSRV-1B.

15

Dans la figure 1 sont présentés les consensus séquences des différents clones MSRV-1B généraux des séquencés lors de cette expérience, ces séquences étant respectivament identifiées par SEQ ID NO 3, SEQ ID NO 4, 20 SEQ ID NO 5, et SEQ ID NO 6. Ces séquences présentent une homologie en acides nucléiques allant de 70 % à 88 % avec la séquence HSERV9 référencée X57147 et M37638 dans la base de données Genebank®. Quatre séquences nucléiques "consensus" représentatives de différentes quasi-espèces d'un rétrovirus MSRV-1B éventuellement exogène, 25 différentes sous-familles d'un rétrovirus endogène MSRV-1B, ont été définies. Ces consensus représentatifs sont présentés dans la figure 2, avec la traduction en acides aminés. Une trame de lecture fonctionnelle existe pour chaque sous-famille de ces séquences MSRV-1B, et l'on 30 peut voir que la trame de lecture ouverte fonctionnelle correspond à chaque fois à la séquence en acides aminés venant en deuxième ligne sous la séquence nucléigues. Le consensus général de la séquence MSRV-1B, identifié par SEQ ID NO 7 et obtenu par cette technique 35 PCR dans la région "pol" est présenté dans la figure 1.

Le deuxième type de séquence représentant la majorité des clones séquencés est représenté par la séquence MSRV-2B présentée dans la figure 3 et identifiée par SEQ ID NO 11. Les différences observées dans les séquences correspondant aux amorces PCR s'expliquent par l'utilisation d'amorces dégénérées en mélange utilisées dans des conditions techniques différentes.

La séquence MSRV-2B (SEQ ID NO 11) suffisamment divergente des séquences rétrovirales déjà 10 décrites dans les banques de données pour qu'on puisse avancer qu'il s'agit d'une région de séquence appartenant à un nouvel agent infectant, dénommé MSRV-2. Cet agent infectant s'apparenterait à priori, d'après l'analyse des premières séquences obtenues, à un rétrovirus, mais, étant donnée la technique utilisée pour obtenir cette séquence, 15 il pourrait aussi s'agir d'un virus à ADN dont le génome code pour une enzyme qui possède accessoirement une activité transcriptase inverse comme c'est le cas, exemple, pour le virus de l'hépatite B, HBV (12). De plus, le caractère aléatoire des amorces dégénérées utilisées 20 pour cette technique d'amplification PCR peut très bien avoir permis, du fait d'homologies de séquences imprévues le de sites conservés dans gène d'une apparentée, l'amplification d'un acide nucléique provenant d'un agent pathogène et/ou co-infectant prokaryote ou 25 eukaryote (protiste).

EXEMPLE 2: OBTENTION DE CLONES DENOMMES MSRV-1B
30 ET MSRV-2B, DEFINISSANT UNE FAMILLE MSRV-1 et MSRV2, PAR
AMPLIFICATION PCR "NICHEE" DES REGIONS POL CONSERVEES DES
RETROVIRUS, SUR DES PREPARATIONS DE LYMPHOCYTES B D'UN
NOUVEAU CAS DE SEP

35 La même technique PCR modifiée d'après la technique de Shih (12) a été utilisée pour amplifier et

séquencer le matériel nucléique ARN présent dans une purifiée pic d'activité au virions fraction de transcriptase inverse "de type LM7", sur gradient saccharose selon la technique décrite par H. Perron (13), 5 et selon les protocoles mentionnés dans l'exemple 1, à partir d'une lignée lymphoblastoïde spontanée, obtenue par auto-immortalisation en culture de lymphocytes B d'un SEP séropositif pour le patient d'Epstein-Barr (EBV), après mise en culture des cellules 10 lymphoïdes sanguines dans un milieu de culture approprié contenant une concentration appropriée de cyclosporine A. Une représentation de l'activité transcriptase dans les fractions de saccharose prélevées sur un gradient de purification des virions produits par cette lignée est 15 présentée dans la figure 4. De même, les surnageants de culture d'une lignée B obtenue dans les mêmes conditions à partir d'un témoin exempt de sclérose en plaques ont été traités dans les mêmes conditions, et le dosage l'activité transcriptase inverse dans les fractions du avéré négatif gradient de saccharose s'est 20 et est présenté dans la figure 5. (bruit de fond) fraction 3 du gradient correspondant à la lignée B de SEP et la même fraction sans activité transcriptase inverse du gradient témoin non-SEP, ont été analysées par la même 25 technique RT-PCR que précédemment, dérivée de Shih (12), suivie des mêmes étapes de clonage et de séquençage tels que décrites dans l'exemple 1.

Il est tout à fait notable que les séquences de type MSRV-1 et MSRV-2 soient retrouvées dans le seul 30 matériel associé à un pic d'activité transcriptase inverse "de type LM7" provenant de la lignée lymphoblastoïde B de SEP. Ces séquences n'ont pas été retrouvées avec le matériel de la lignée lymphoblastoïde B témoin (non-SEP) dans 26 clones recombinants pris au hasard. Seules les séquences contaminantes de type Mo-MuLV provenant de la transcriptase inverse commerciale utilisée pour l'étape de

séquences sans analogie 1'ADNc et des synthèse de ont été retrouvées chez particulière rétrovirale l'amplification "consensus" des fait de du séquences de polymérases homologues que réalise cette 5 technique PCR. De plus, l'absence de cible concentrée qui fait compétition pour la réaction d'amplification dans l'amplification permet témoin l'échantillon contaminants dilués. La différence de résultats est à l'évidence hautement significative (chi-2, p<0,001).

10

EXEMPLE 3: OBTENTION D'UN CLONE PSJ17,

DEFINISSANT UN RETROVIRUS MSRV-1, PAR REACTION DE

TRANSCRIPTASE INVERSE ENDOGENE SUR UNE PREPARATION DE

15 VIRION ISSUE DE LA LIGNEE PLI-2.

Cette approche vise à obtenir des séquences d'ADN rétrotranscrites à partir de l'ARN supposé rétroviral dans l'isolat, en utilisant l'activité transcriptase inverse 20 présente dans ce même isolat. Cette activité transcriptase inverse ne peut théoriquement fonctionner qu'en présence d'un ARN rétroviral, lié à un ARNt amorce ou hybridé à des rétro-transcrits déjà courts d'ADN de 1'obtention particules rétrovirales (16). Ainsi dans un matériel spécifiques rétrovirales séquences 25 contaminé par des acides nucléiques cellulaires, a été l'amplification auteurs grâce à optimisée selon ces enzymatique spécifique des portions d'ARN viraux par une activité transcriptase inverse virale. Les auteurs ont les conditions physico-chimiques 30 pour cela, déterminé particulières dans lesquelles cette activité enzymatique de transcription inverse sur des ARN contenus dans des virions pouvait être effective in vitro. Ces conditions correspondent à la description technique des protocoles endogène, RT (réaction de ci-dessous présentés purification, clonage et séquençage).

L'approche moléculaire a consisté à utiliser une préparation de virion concentré, mais non purifié, obtenu à partir des surnageants de culture de la lignée PLI-2 préparés selon la méthode suivante : les surnageants de collectés deux fois par sont 5 culture pré-centrifugés à 10 000 trs/min pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires, et ensuite, à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur 30% 100 000g PBS-glycérol de 10 un coussin (ou 30 000 trs/min dans un rotor LKB-HITACHI de type 45 T) pendant 2h à 4°C. Après élimination du surnageant, le culot sédimenté est repris dans un petit volume de PBS et constitue la fraction de virion concentré, 15 purifié. Cet échantillon viral concentré mais non purifié été utilisé pour effectuer une réaction dite de endogène, telle que décrite inverse transcription ci-après.

Un volume de 200 μ l de virion purifié selon le 20 protocole décrit ci-dessus et contenant une activité transcriptase inverse d'environ 1-5 millions de dpm est décongelé à 37°C jusqu'à apparition d'une phase liquide, puis placé sur de la glace. Un tampon 5 fois concentré a été préparé avec les composants suivants: Tris-HCl pH 8,2, 25 500 mM; NaCl 75 mM; MgCl2 25 mM; DTT 75 mM et NP 40 0.10 %; 100 μ l de tampon 5X + 25 μ l d'une solution de dATP 100mM + 25 μ l d'une solution de dTTP 100 mM + 25 μ l d'une solution de dGTP 100 mM + 25 μ l d'une solution de dCTP 100 mM + 100 μ l d'eau distillée stérile + 200 μ l de la suspension de virions (activité T.I. de 5 millions de 30 DPM) dans le PBS ont été mélangés et incubés à incubation le mélange pendant 3 heures. Après cette réactionnel est directement ajouté à un mélange tamponné phénol/chloroforme/alcool isoamylique (Sigma ref. P 3803); phase aqueuse est collectée et un volume d'eau 35 distillée stérile est ajouté à la phase organique pour

ré-extraire le matériel nucléique résiduel. Les phases aqueuses collectées sont regroupées et les nucléiques contenus sont précipités par addition d'acétate de sodium 3M, pH 5,2 au 1/10 de volume + 2 volumes + $1 \mu l$ de glycogène (Boehringer-Mannheim 5 d'éthanol ref. 901 393) et mise à -20°C de l'échantillon pendant 4h obtenu à +4°C. Le précipité nuit centrifugation est ensuite lavé avec de l'éthanol à 70% et resuspendu dans 60 ml d'eau distillée. Les produits de cette réaction ont ensuite été purifiés, clonés 10 séquencés selon le protocole décrit ci-après: des ADN adénines non-appariées francs avec des extrémités ont été générés: une réaction de "remplissage" a d'abord été effectuée: 25 μ l de la solution d'ADN 15 précédemment purifiée ont été mélangés avec 2 μ l d'une solution 2,5 mM contenant, en quantité equimolaire, dATP + dGTP + dTTP + dCTP / 1 μ l d'ADN polymérase T4 (Boehringer-Mannheim ref. 1004 786) / 5 \mu l "incubation buffer for restriction enzyme" (Boehringer-20 Mannheim ref. 1417 975) / 1 μ l d'une solution à 1 % de sérum-albumine bovine / 16 μ l d'eau distillée stérile. Ce mélange a été incubé 20 minutes à 11°C. 50 μ l de tampon TE et 1 μ l de glycogène (Boehringer-Mannheim ref. 901 393) y ont été ajoutés avant extraction des acides nucléiques phénol/chloroforme/alcool isoamylique 25 avec du (Sigma ref. P 3803), et précipitation à l'acétate sodium comme décrit précédemment. L'ADN précipité après centrifugation est resuspendu dans 10 μ l de tampon 10 mM Tris pH 7,5. Puis, 5 μ l de cette suspension ont été 30 mélangés avec 20 μ l de tampon Taq 5X, 20 μ l de 5mM dATP, 1 μ l (5U) de Taq ADN polymérase (Amplitaq $^{ ext{TM}}$) et 54 μ l d'eau distillée stérile. Ce mélange est incubé 2 h à 75°C avec un film d'huile à la surface de la solution. L'ADN en suspension dans la solution aqueuse prélevée en dessous du film d'huile après incubation est précipité comme décrit 35 précédemment et resuspendu dans 2 μ l d'eau distillée

stérile. L'ADN obtenu a été inséré dans un plamide à l'aide du kit TA Cloning TM. Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 μ l d'eau distillée stérile, 1μ l d'un "10X LIGATION tampon de ligation 10 fois concentré 5 BUFFER", 2 μ l de "pCRTM VECTOR" (25 ng/ml) et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une nuit à 12°C. Les été réalisées conformément au ont suivantes étapes instructions du kit TA Cloning® (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries repiquées pour (white) ont été 10 recombinantes l'extraction des plasmides permettre et cultivées incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et analysée sur gel d'agarose. Les plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au ont été sélectionnés pour d'éthidium, bromure séquençage de l'insert, après hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de 20 clonage du TA cloning kit®. La réaction préalable au séquençage a ensuite été effectuée selon la méthode préconisée pour l'utilisation du kit de séquençage "Prism ready reaction kit dye deoxyterminator cycle sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) et le séquençage l'appareil réalisé avec été а automatique 25 373 A" Applied Biosystems, modèle "Automatic Sequencer, selon les instructions du fabricant.

L'analyse discriminante sur les banques de données informatiques des séquences clonées à partir des 30 fragments d'ADN présents dans le mélange réactionnel a permis de mettre en évidence une séquence de type rétroviral. Le clone correspondant PSJ17 a été entièrement séquencé et la séquence obtenue, présentée dans la figure 6 et identifiée apr SEQ ID N°9, a été analysée à l'aide du logiciel "Geneworks®" sur les banques de données actualisées "Genebank®". L'analyse des banques de données

n'a pas permis de trouver de séquence identique déjà décrite. Seule une homologie partielle a pu être retrouvée avec certains éléments rétroviraux connus. L'homologie relative la plus intéressante concerne un rétrovirus endogène dénommé ERV-9, ou HSERV-9, selon les références (18).

EXEMPLE 4: AMPLIFICATION PCR DE LA SEQUENCE 10 NUCLEIQUE CONTENUE ENTRE LA REGION 5' DEFINIE PAR LE CLONE "POL MSRV-1B" ET LA REGION 3' DEFINIE PAR LE CLONE PSJ17.

Cinq oligonucléotides, M001, M002-A, M003-BCD, P004 et P005, ont été définis pour amplifier de l'ARN provenant de virions purifiés POL-2. Des réactions de contrôle ont été effectuées de manière à contrôler la présence de contaminants (réaction sur de l'eau). L'amplification consiste en une étape de RT-PCR selon le protocole décrit dans l'Exemple 2, suivie d'une PCR "nichée" selon le protocole PCR décrit dans le document EP-A-0 569 272. Dans le premier cycle RT-PCR, les amorces M001 et P004 ou P005 sont utilisées. Dans le deuxième cycle PCR, les amorces M002-A ou M003-BCD, et l'amorce P004 sont utilisées. Les amorces sont positionnées comme suit:

M003-BCD

M001 ___ P004 P005

30 ___ __ ARN

POL-2

<----->
pol MSRV-1B PSJ17

M002-A

Leur composition est :

amorce M001: GGTCITICCICAIGG (SEQ ID NO 20)

amorce M002-A: TTAGGGATAGCCCTCATCTCT (SEQ ID NO 21)

amorce M003-BCD: TCAGGGATAGCCCCCATCTAT(SEQ ID NO 22)

amorce P004: AACCCTTTGCCACTACATCAATTT (SEQ ID NO 23)

amorce P005: GCGTAAGGACTCCTAGAGCTATT (SEQ ID NO 24)

Le produit d'amplification "nichée" obtenu et dénommé M003-P004 est présenté dans la figure 7, et correspond à la séquence SEQ ID NO 8.

10

15

20

25

EXEMPLE 5: AMPLIFICATION ET CLONAGE D'UNE PORTION DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1 A L'AIDE D'UNE SEQUENCE DEJA IDENTIFIEE, DANS UN ECHANTILLON DE VIRUS PURIFIE AU PIC D'ACTIVITE TRANSCRIPTASE INVERSE

Une technique PCR dérivée de la technique publiée par Frohman (19) a été utilisée. La technique dérivée permet, à l'aide d'une amorce spécifique en 3' du génome à amplifier, d'élonguer la séquence vers la région 5' du génome à analyser. Cette variante technique est décrite dans la documentation de la firme "Clontech Laboratories Inc., (Palo-Alto California, USA) fournie avec son produit "5'-AmpliFINDERTM RACE Kit", qui a été utilisé sur une fraction de virion purifié comme décrit précédemment.

Les amorces 3' spécifiques utilisées dans le protocole du kit pour la synthèse du cDNA et l'amplification PCR sont respectivement complémentaires aux séquences MSRV-1 suivantes :

30

cDNA: TCATCCATGTACCGAAGG (SEQ ID N°25)

amplification: ATGGGGTTCCCAAGTTCCCT (SEQ ID N°26)

Les produits issus de la PCR ont été purifiés 35 après purification sur gel d'agarose selon les méthodes conventionnelles (17), puis resuspendus dans 10 ml d'eau

distillée. Une des propriétés de la polymérase consistant à ajouter une adénine à l'extémité 3' de chacun des deux brins d'ADN, l'ADN obtenu a été directement inséré dans un plamide à l'aide du kit TA Cloning $^{
m TM}$ 5 (British Biotechnology). Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 μ l d'eau distillée stérile, 1 μ l d'un fois concentré "10X ligation 10 tampon de BUFFER", 2 μ l de "pCRTM VECTOR" (25 ng/ml) et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une nuit à 12°C. 10 Les étapes suivantes ont été réalisées conformément au instructions du kit TA Cloning® (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries été repiquées pour ont (white) recombinantes l'extraction des plasmides permettre et cultivées 15 incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et analysée sur gel d'agarose. Les plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au sélectionnés pour le ont été d'éthidium, 20 bromure séquençage de l'insert, après hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de clonage du TA Cloning Kit®. La réaction préalable au séquençage a ensuite été effectuée selon la méthode kit l'utilisation du de séquençage 25 préconisée pour dye deoxyterminator "Prism ready reaction kit sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) séquençage automatique a été réalisé avec l'appareil "Automatic Sequencer, modèle 373 A" Applied Biosystems 30 selon les instructions du fabricant.

Cette technique a d'abord été appliquée à deux fractions de virion purifié comme décrit ci-après, sur saccharose à partir de l'isolat "POL-2" produit par la lignée PLI-2 d'une part, et à partir de l'isolat MS7PG produit par la lignée LM7PC d'autre part. Les surnageants de cultures sont collectés deux fois par semaine,

1267

pré-centrifugés à 10 000 trs/min pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires, et ensuite, à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur 5 un coussin de PBS-glycérol 30% à 100 000g (ou 30 000 trs/min dans un rotor LKB-HITACHI de type 45 T) pendant 2 h à 4°C. Après élimination du surnageant, culot sédimenté est repris dans un petit volume de PBS et constitue la fraction de virions concentrés, mais non 10 purifiés. Le virus concentré est ensuite déposé sur un gradient de sucrose dans un tampon PBS stérile (15 à 50 % poids/poids) et ultracentrifugé à 35 000 trs/min (100 000q) pendant 12 h à +4°C dans un rotor à godets. 10 fractions sont recueillies et 20 µl sont prélevés dans 15 chaque fraction après homogénéisation pour y doser inverse selon la technique l'activité transcriptase décrite par H. Perron (3). Les fractions contenant le pic d'activité RT "de type LM7" sont ensuite diluées dans du tampon PBS stérile et ultracentrifugées une heure à 20 35 000 trs/min (100 000g) pour sédimenter les particules virales. Le culot de virion purifié ainsi obtenu est alors repris dans un petit volume d'un tampon adéquat pour l'extraction d'ARN. La réaction de synthèse de mentionnée plus haut est réalisée sur cet ARN extrait de virion extracellulaire purifié. L'amplification PCR selon 25 technique citée plus-haut a permis d'obtenir clone F1-11 dont la séquence identifiée par SEQ ID NO 2, est présentée dans la figure 8.

Ce clone permet de définir, avec les différents 30 clones préalablement séquencés, une région de longueur importante (1,2 kb) représentative du gène "pol" du rétrovirus MSRV-1, telle que présentée dans la figure 9. Cette séquence dénommée SEQ ID NO 1 est reconstituée à partir de différents clones se recouvrant à leurs extrémités, en corrigeant les artéfacts liés aux amorces et aux techniques d'amplification ou de clonage, qui

interromperaient artificiellement la trame de lecture de l'ensemble. Cette séquence sera identifiée ci-après sous la dénomination "région MSRV-1 pol *". Son degré d'homologie avec la séquence HSERV-9 est représenté à la 5 figure 12.

Dans la figure 9, la trame de lecture potentielle avec sa traduction en acides aminés est présentée en-dessous de la séquence en acides nucléiques.

10

EXEMPLE 6: DETECTION DE SEQUENCES SPECIFIQUES MSRV-1 et MSRV-2 DANS DIFFERENTS ECHANTILLONS DE PLASMA PROVENANT DE PATIENTS ATTEINTS DE SEP OU DE TEMOINS.

15

Une technique PCR a été utilisée pour détecter les génomes MSRV-1 et MSRV-2 dans des plasmas obtenus après prélèvement de sang sur EDTA de patients atteints de SEP et de témoins non-SEP.

- L'extraction des ARN de plasma a été effectuée selon la technique décrite par P. Chomzynski (20), après addition d'un volume du tampon contenant du guanidinium thiocyanate à 1 ml de plasma gardé congelé à -80°C après recueil.
- 25 Pour MSRV-2, la PCR a été effectuée dans les mêmes conditions et avec les amorces suivantes :
 - amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 14
 - 5' GTAGTTCGATGTAGAAAGCG 3';
 - amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 15
- 30 5' GCATCCGGCAACTGCACG 3'.

Cependant des résultats similaires ont aussi été obtenus avec les amorces PCR suivantes dans deux amplifications successives par PCR "nichée" sur échantillons d'acides nucléiques non-traités par la DNase.

Les amorces utilisées pour cette première étape de 40 cycles avec une température d'hybridation de 48°C sont les suivantes:

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 27

5' GCCGATATCACCCGCCATGG 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 5', pour une première PCR sur prélèvement de patients,

5

-amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 28

5' GCATCCGGCAACTGCACG 3', correspondant à une 10 amorce PCR MSRV-2 3', pour une première PCR sur prélèvement de patients.

Après cette étape, 10μl du produit d'amplification sont prélevés et utilisés pour réaliser une deuxième amplification PCR dite "nichée" avec des amorces situées à l'intérieur de la région déjà amplifiée. Cette deuxième étape se déroule sur 35 cycles, avec une température d'hybridation des amorces ("annealing") de 50°C. Le volume réactionnel est de 100μl.

Les amorces utilisées pour cette deuxième étape 20 sont les suivantes :

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 29

5' CGCGATGCTGGTTGGAGAGC 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 5', pour une PCR-nichée sur prélèvement de patients,

25 - amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 30

5' TCTCCACTCCGAATATTCCG 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 3', pour une PCR-nichée sur prélèvement de patients.

Pour MSRV-1, l'amplification a été effectuée en 30 deux étapes. De plus, l'échantillon d'acides nucléiques est préalablement traité par la DNase et un contrôle PCR sans RT (transcriptase inverse AMV) est effectué sur les deux étapes d'amplification, de manière à vérifier que l'amplification RT-PCR provient exclusivement de l'ARN 35 MSRV-1. En cas de contrôle sans RT positif, l'échantillon

aliquoté d'ARN de départ est à nouveau traité par la DNase et amplifié à nouveau.

Le protocole de traitement par la DNase dépourvue suivant: 1'ARN extrait RNAse est d'activité le inhibitor" de "RNAse présence 5 aliquoté en (Boehringer-Mannheim) dans de l'eau traitée au DEPC à une concentration finale de 1 μ g dans 10 μ l; à ces 10 μ l, est ajouté 1µ1 de "RNAse-free DNAse" (Boehringer-Mannheim) et 1,2 µl de tampon à pH 5 contenant 0,1 M/l d'acétate de 10 sodium et 5 mM/l de MgSO4; le mélange est incubé 15 min. à pendant 1,5 min. dans 95°C et porté à "thermocycler".

La première étape de RT-PCR MSRV-1 est effectuée selon une variante du procédé d'amplification d'ARN tel que décrit dans la demande de brevet n° EP-A-0 569 272. Notamment, l'étape de synthèse d'ADNC est effectuée à 42°C pendant une heure; l'amplification PCR se déroule sur 40 cycles, avec une température d'hybridation des amorces ("annealing") de 53°C. Le volume réactionnel est de 100µl.

Les amorces utilisées pour cette première étape sont les suivantes :

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 16
- 5' AGGAGTAAGGAAACCCAACGGAC 3';
- amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 17
- 25 5' TAAGAGTTGCACAAGTGCG 3'.

20

35

Après cette étape, $10\mu l$ du produit d'amplification sont prélevés et utilisés pour réaliser une deuxième amplification PCR dite "nichée" avec des amorces situées à l'intérieur de la région déjà amplifiée. 30 Cette deuxième étape se déroule sur 35 cycles, avec une température d'hybridation des amorces ("annealing") de 53°C. Le volume réactionnel est de $100\mu l$.

Les amorces utilisées pour cette deuxième étape sont les suivantes :

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 18
- 5' TCAGGGATAGCCCCCATCTAT 3';

- amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 19 5' AACCCTTTGCCACTACATCATTT 3'.

Dans les figures 10 et 11, sont présentés les résultats de PCR sous forme de photographies sous lumière 5 ultra-violette de gels d'agarose imprégnés de bromure d'éthidium, dans lesquels on a effectué une électrophorèse des produits d'amplification PCR déposés séparément dans les différents puits.

La photographie du haut (figure 10) représente le 10 résultat de l'amplification spécifique MSRV-2.

Le puits numéro 8 contient un mélange de marqueurs de poids moléculaire ADN et les puits 1 à 7 représentent, dans l'ordre, les produits amplifiés à partir des ARN totaux de plasmas provenant de 4 témoins sains exempts de SEP (puits 1 à 4) et de 3 patients atteints de SEP, à différents stades de la maladie (puits 5 à 7).

Dans cette série, du matériel nucléique MSRV-2 est détecté dans le plasma d'un cas de SEP sur les 3 20 testés et dans aucun des 4 plasmas témoins. D'autres résultats obtenus sur des séries plus étendues confirment ces résultats.

La photographie du bas (figure 11) représente le résultat de l'amplification spécifique par RT-PCR "nichée" 25 MSRV-1:

le puits n°1 contient le produit PCR effectué avec de l'eau seule, sans addition de transcriptase inverse AMV; le puits n°2 contient le produit PCR effectué avec de l'eau seule, avec addition de transcriptase inverse AMV; le puits numéro 3 contient un mélange de marqueurs de poids moléculaire ADN; les puits 4 à 13 contiennent, dans l'ordre, les produits amplifiés à partir des ARN totaux extraits de fractions de gradient de saccharose (collectées du haut vers le bas) sur lequel un culot de virion provenant d'un surnageant de culture infectée par MSRV-1 et MSRV-2 a été centrifugé à

l'équilibre selon le protocole décrit par H. Perron (13); dans le puits 14 rien n'a été déposé; dans les puits 15 à 17, on a déposé les produits amplifiés d'ARN extrait de plasmas provenant de 3 patients différents atteints de 5 SEP, à différents stades de la maladie.

Le génome rétroviral MSRV-1 est bien retrouvé dans la fraction du gradient de saccharose contenant le pic d'activité transcriptase inverse mesurée selon technique décrite par H. Perron (3), avec une très forte 10 intensité (fraction 5 du gradient, déposée dans puits n°8). Une légère amplification a eu lieu dans la n°4) correspondant fraction (puits vraisemblablement à de l'ARN libéré par des particules lysées qui flottaient à la surface du gradient; de même, 15 des débris aggrégés ont sédimenté dans la dernière fraction (fond de tube) entraînant quelques copies de génome MSRV-1 qui ont donné lieu à une amplification faible intensité.

Sur les 3 plasmas de SEP testés dans cette série, 20 l'ARN MSRV-1 a été retrouvé dans un cas, produisant une amplification très intense (puits n°17).

Dans cette série, le génome ARN rétroviral MSRV-1 correspondant vraisemblablement à des particules de virus extracellulaire présentes dans le plasma en nombre extrèmement faible, a été détecté par RT-PCR "nichée" dans un cas de SEP sur les 3 testés. D'autres résultats obtenus sur des séries plus étendues confirment ces résultats.

De plus, la spécificité des séquences amplifiées par ces techniques PCR peut être vérifiée et évaluée par la technique "ELOSA" telle que décrite par F. Mallet (21) et dans le document FR-A-2 663 040.

30

Pour MSRV-1 les produits de la PCR nichée susdécrite peuvent être testés dans deux systèmes ELOSA permettant de détecter séparément un consensus A et un consensus B+C+D de MSRV-1, correspondant aux sous-familles décrites dans l'exemple 1 et les figures 1 et 2. En effet, les séquences proches du consensus B+C+D sont retrouvées essentiellement dans les échantillons d'ARN provenant de virions MSRV-1 purifiés à partir de cultures ou amplifiés dans des liquides biologiques extra-celluaires de patients SEP, alors que les séquences proches du consensus A sont essentiellement retrouvées dans l'ADN cellulaire humain normal.

Le système ELOSA/MSRV-1 pour la capture et l'hybridation spécifique des produits PCR de la sous10 famille A utilise un oligonucléotide de capture cpV1A avec une liaison amine en 5' et un oligonucléotide de détection biotinylé dpV1A ayant respectivement pour séquence:

- cpV1A identifié par SEQ ID NO 31

- dpV1A identifié par SEQ ID NO 32

20

- 5' GATCTAGGCCACTTCTCAGGTCCAGS 3', correspondant à 1'oligonucléotide de capture ELOSA des produits PCR-nichée MSRV-1 effectuée avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 16 et SEQ ID NO 17, suivie éventuellement de l'amplification avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 18 et SEQ ID NO 19 sur prélèvement de patients;
- 5' CATCTITTTGGICAGGCAITAGC 3' correspondant l'oligonucléotide de capture ELOSA de la sous-famille A produits PCR-"nichée" MSRV-1 effectuée SEQ ID NO 17, identifiées par SEQ ID NO 16 et amorces 25 suivie éventuellement de l'amplification avec les amorces SEQ ID NO18 et SEQ ID NO 19 identifiées sur par prélèvement de patients.

Le système ELOSA/MSRV-1 pour la capture et l'hybridation spécifique des produits PCR de la 30 sous-famille B+C+D utilise le même oligonucléotide de détection biotinylé dpV1A et un oligonucléotide de capture cpV1B avec une liaison amine en 5'ayant pour séquence :

- dpV1B identifié par SEQ ID N°33
- 5' CTTGAGCCAGTTCTCATACCTGGA 3', correspondant à 35 l'oligonucléotide de capture ELOSA de la sous-famille B + C + D des produits PCR-"nichée" MSRV-1 effectuée avec

les amorces identifiées par SEQ ID NO 16 et SEQ ID NO 17, suivie éventuellement de l'amplification avec les amorces identifiées par SEQ ID NO 18 et SEQ ID NO 19 sur prélèvement de patients.

Ce système de détection ELOSA a permis de vérifier qu'aucun des produits PCR ainsi amplifiés à partir de plasmas de patients SEP traités par la DRase ne contenait de séquence de la sous-famille A et que tous étaient positifs avec le consensus des sous-familles B, 10 C et D.

Pour MSRV-2, une technique ELOSA similaire a été évaluée sur des isolats provenant de cultures cellulaires infectées en utilisant les amorces d'amplification PCR suivantes:

- amorce 5', identifiée par SEQ ID NO 34

5' AGTGYTRCCMCARGGCGCTGAA 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 5', pour PCR sur prélèvement de cultures,

- amorce 3', identifiée par SEQ ID NO 35

5' GMGGCCAGCAGSAKGTCATCCA 3', correspondant à une amorce PCR MSRV-2 3', pour PCR sur prélèvement de cultures,

et les oligonucléotides de capture avec une liaison amine en 5' cpV2, et de détection biotinylé dpV2, 25 ayant pour séquences respectives :

-cpV2 identifiée par SEQ ID NO 36

5 GGATGCCGCCTATAGCCTCTAC 3', correspondant à un oligonucléotide de capture ELOSA des produits de la PCR MSRV-2 effectuée avec les amorces SEQ ID NO 34 et 30 SEQ ID NO 35, ou éventuellement avec les amorces dégénérées définies par Shih (12),

-dpV2 identifié par SEQ ID NO 37

5' AAGCCTATCGCGTGCAGTTGCC 3', correspondant à un oligonucléotide de détection ELOSA des produits de la PCR 35 MSRV-2 effectuée avec les amorces SEQ ID NO 34 et

SEQ ID NO 35, ou éventuellement avec les amorces dégénérées définies par Shih (12).

Ce système d'amplification PCR avec un couple d'amorces différent de ceux qui ont été précédemment décrits pour l'amplification sur les échantillons de patients, a permis de confirmer l'infection par MSRV-2 de cultures in vitro et d'échantillons d'acides nucléiques utilisés pour les travaux de biologie moléculaire.

En fin de compte, les premiers résultats génome d'agents pathogènes PCR du 10 détection infectants, montrent qu'il est vraisemblable "virus" libre peut circuler dans le flux sanguin patients en phase de poussée aigüe, en dehors du système compatible avec l'existence Ceci est nerveux. "brèches" dans la barrière de 15 quasi-systématique hémato-encéphalique des patients en phase active de SEP.

EXEMPLE 7: OBTENTION DE SEQUENCES DU GENE "env" 20 DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1.

été décrit déjà que cela a Ainsi l'exemple 5, une technique PCR dérivée de la technique publiée par Frohman (19) a été utilisée. La technique dérivée permet, à l'aide d'une amorce spécifique en 3' du séquence vers génome à amplifier, d'élonguer la région 5' du génome à analyser. Cette variante technique est décrite dans la documentation de la firme "Clontech Laboratories Inc., (Palo-Alto California, USA) fournie 30 avec son produit "5'-AmpliFINDERTM RACE Kit", qui a été utilisé sur une fraction de virion purifié comme décrit précédemment.

Afin de réaliser une amplification de la région 3' du génome rétroviral MSRV-1 en englobant la 35 région du gène "env", une étude a été réalisée pour déterminer une séquence consensus dans les régions LTR de

même type que celles du rétrovirus endogène défectif HSERV-9 (18,24), avec lequel le rétrovirus MSRV-1 présente des homologies partielles.

La même amorce 3' spécifique a été utilisée dans 5 le protocole du kit pour la synthèse du ADNc et l'amplification PCR; sa séquence est la suivante:

GTGCTGATTGGTGTATTTACAATCC (SEQ ID NO 45)

10 La synthèse de l'ADN complémentaire (ADNc) et l'amplification PCR monodirectionelle avec l'amorce ci-dessus, ont été réalisées en une étape, selon le procédé décrit dans le brevet EP-A-O 569 272.

Les produits issus de la PCR ont été extraits 15 après purification sur gel d'agarose selon les méthodes conventionnelles (17), puis resuspendus dans 10 ml d'eau des propriétés de la polymérase distillée. Une consistant à ajouter une adénine à l'extémité 3' de chacun des deux brins d'ADN, l'ADN obtenu a été directement 20 inséré dans un plamide à l'aide du kit TA CloningTM (British Biotechnology). Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 µl d'eau distillée stérile, 1 µl d'un 10 fois concentré ligation de tampon "10X LIGATION BUFFER", 2 μ l de "pCRTM VECTOR" (25 ng/ml) 25 et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une nuit à 12°C. Les étapes suivantes ont été réalisées kit TA Cloning® conformément instructions du au (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries recombinantes (white) ont cultivées et être permettre repiquées pour 30 l'extraction des plasmides incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et analysée sur gel d'agarose. Les plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au bromure d'éthidium, ont été

sélectionnés pour le séquençage de l'insert, après hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de clonage du TA Cloning Kit®. La réaction préalable au séquençage a ensuite été 5 effectuée selon la méthode préconisée pour l'utilisation du kit de séquençage "Prism ready reaction kit dye deoxyterminator cycle sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) et le séquençage automatique a été réalisé avec l'appareil "automatic sequencer, modèle 373 A Applied Biosystems selon les instructions du fabricant.

Cette approche technique a été appliquée à un échantillon de virion concentré comme décrit ci-après, à partir d'un mélange de surnageants de culture produits par des lignées lymphoblastoïdes B telles que décrites dans l'exemple 2, établies à partir des lymphocytes de patients atteints de SEP et présentant une activité transcriptase inverse détectable selon la technique décrite par Perron et coll. (3): les surnageants de cultures sont collectés deux fois par semaine, pré-centrifugés à 10 000 trs/min 20 pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires, et ensuite, congelés à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur un coussin de PBS-glycérol 30% à 100 000g pendant 2 h. à 4°C. Après élimination surnageant, le culot sédimenté constitue l'échantillon de 25 virions concentrés, mais non purifiés. Le culot ainsi obtenu est alors repris dans un petit volume d'un tampon adéquat pour l'extraction d'ARN. La réaction de synthèse de ADNc mentionnée plus haut est réalisée sur cet ARN extrait de virion extracellulaire concentré. 30

L'amplification RT-PCR selon la technique citée plus-haut a permis d'obtenir le clone FBd3 dont la séquence identifiée par SEQ ID NO 46, est présentée dans la figure 13.

Dans la figure 14, l'homologie de séquence entre le clone FBd3 et le rétrovirus HSERV-9 est représentée sur

le tableau matriciel par un trait plein, pour toute homologie partielle supérieure ou égale à 65 %. On peut constater que des homologies existent dans les régions flanquantes du clone (avec le gène pol en 5' et avec le 5 gène env puis le LTR en 3'), mais que la région interne est totalement divergente et ne présente aucune homologie, même faible, avec le gène "env" d'HSERV9. De plus, il apparait que le clone FBd3 contient une région "env" plus longue que celle qui est décrite pour l'endogène défectif 10 HSERV-9; on peut ainsi constater que la région divergente "insert" entre les constitue un interne d'homologie partielle avec les gènes défectifs HSERV-9.

15 <u>EXEMPLE 8</u>: AMPLIFICATION, CLONAGE ET SEQUENCAGE
DE LA REGION DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1 SITUEE ENTRE LES
CLONES PSJ17 ET FBd3.

Quatre oligonucléotides, F1, B4, F6 et B1, ont 20 été définis pour amplifier de l'ARN provenant de virions concentrés des souches POL2 et MS7PG. Des réactions de contrôle ont été effectuées de manière à contrôler de contaminants (réaction sur de L'amplification consiste en une première étape de RT-PCR 25 selon le protocole décrit dans la demande de brevet de PCR deuxième étape EP-A-0 569 272, suivie d'une effectuée sur 10 μ l de produit de la première étape avec la première région amplifiée amorces internes à des (PCR "nichée"). Dans le premier cycle RT-PCR, les amorces 30 F1 et B4 sont utilisées. Dans le deuxième cycle PCR, les amorces F6 et l'amorce B1 sont utilisées. Les amorces sont positionnées comme suit :

	F1 F6	B1	B4	
35		* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	•	
<i>,,</i> ,				ARN
		•		A

MSRV1

PSJ17

FBd3

<----/---

5 5'pol MSRV-1 5'env.

3' pol MSRV-1

Leur composition est:

10 amorce F1 : TGATGTGAACGGCATACTCACTG(SEQ ID NO 47)

amorce B4 : CCCAGAGGTTAGGAACTCCCTTTC (SEQ ID NO 48)

amorce F6: GCTAAAGGAGACTTGTGGTTGTCAG(SEQ ID NO 49)

amorce B1 : CAACATGGGCATTTCGGATTAG (SEQ ID NO 50)

Le produit d'amplification "nichée" obtenu et

15 dénommé "t pol" est présenté dans la figure 15, et

correspond à la séquence SEQ ID NO 51.

EXEMPLE 9: OBTENTION DE NOUVELLES SEQUENCES,

20 EXPRIMEES EN ARN DANS LES CELLULES EN CULTURE PRODUISANT

MSRV-1, ET COMPRENANT UNE REGION "env" DU GENOME

RETROVIRAL MSRV-1.

Une banque d'ADNc a été réalisée selon 25 procédure décrite par le fabricant des "cDNA synthesis module, cDNA rapid adaptator ligation module, cDNA rapid cloning module, lambda gt10 in vitro packaging module" (Amersham, ref RPN1256Y/Z, RPN1712. RPN1713, RPN1717, N334Z) à partir de l'ARN messager 30 extrait de cellules d'une lignée lymphoblastoïde B telle que décrite dans l'exemple 2, établie à partir des lymphocytes d'un patient atteint de SEP et présentant une activité transcriptase inverse détectable selon la technique décrite par Perron et coll. (3).

35 Des oligonucléotides ont été définis pour amplifier de l'ADNc cloné dans la banque nucléique entre

la région 3' du clone PSJ17 (pol) et la région 5'(LTR) du clone FBd3.Des réactions de contrôle ont été effectuées de manière contrôler la présence de contaminants (réaction sur de l'eau). Des réactions PCR effectuées sur acides nucléigues clonés dans la banque différents couples d'amorces ont permis d'amplifier une série clones reliant des séquences pol aux séquences env ou LTR de type MSRV-1.

Deux clones sont représentatifs des séquences 10 obtenues dans la banque de cDNA cellulaire :

- le clone JLBc1, dont la séquence SEQ ID NO 52 est présentée dans la figure 16 ;
- le clone JLBc2, dont la séquence SEQ ID NO 53 est présentée dans la figure 17.
- Les séquences des clones JLBc1 et JLBc2 sont homologues à celle du clone FBd3, ainsi que cela apparait dans les figures 18 et 19. L'homologie entre le clone JLBc1 et le clone JLBc2 est représentée dans la figure 20.

Les homologies entre les clones JLBc1 et JLBc2 20 d'une part, et la séquence HSERV9 d'autre part, sont présentées respectivement dans les figures 21 et 22.

On remarque que la région d'homologie entre JLB1, JLB2 et FBd3 comprend, avec quelques variations de séquence et de taille de "l'insert", la séquence 25 supplémentaire absente ("insérée") dans la séquence env HSERV-9, telle que décrite dans l'exemple 8.

On remarque aussi que la région "pol" clonée est très homologue à HSERV-9, ne possède pas de cadre de lecture (en tenant compte des erreurs de 30 induites par les techniques utilisées, jusqu'au séquenceur automatique inclus) et diverge des séquences partir de virions. obtenues à Etant donné séquences ont été clonées à partir de l'ARN de cellules exprimant des particules MSRV-1, il est probable qu'elles proviennent d'éléments rétroviraux endogènes apparentés à la famille ERV9 ; ce, d'autant plus que les gènes pol et

env sont présent sur un même ARN qui n'est à l'évidence pas l'ARN génomique MSRV1. Certains de ces éléments ERV9 possèdent des LTR fonctionnels activables par des virus réplicatifs codant pour des transactivateurs homologues ou hétérologues. Dans ces conditions, la parenté entre MSRV-1 et HSERV-9 rend probable la transactivation des éléments ERV9 endogènes défectifs (ou non) par des protéines transactivatrices MSRV-1 homologues, voire identiques.

Un tel phénomène peut induire une interférence les 10 virale entre l'expression de MSRV-1 et Une telle interférence endogènes apparentés. expression généralement à une "défective-interférente", dont certaines caractéristiques ont été retrouvées dans les cultures étudiées infectées 15 par MSRV-1. De plus, un tel phénomène n'est pas sans générer l'expression de polypeptides, voire de protéines rétrovirales endogènes qui ne sont pas nécessairement immunitaire. Un tel tolérées par le système d'expression aberrante d'éléments endogènes apparentés à 20 MSRV-1 et induite par ce dernier est susceptible de multiplier les antigènes aberrants et, donc, de contribuer l'induction de processus autoimmuns tels qu'on observe dans la SEP.

Il est cependant essentiel de noter que 25 clones JLBc1 et JLBc2 diffèrent de la séquence ERV9 ou HSERV9 déjà décrite, en ce qu'ils possèdent une région env supplementaire région une comprenant longue plus totalement divergente d'ERV9. On peut donc définir leur endogène ERV9, famille avec la 30 constituent à l'évidence des éléments originaux, décrits à ce jour. En effet, l'interrogation des banques de données de séquences nucléiques disponibles dans la version n° 15 (1995) du logiciel "Entrez" (NCBI, Bethesda, USA) n'a pas permis d'identifier de séquence homologue connue dans la région env de ces clones.

EXEMPLE 10 : OBTENTION DES SEQUENCES SITUEES DANS LA REGION 5' pol et 3' gag DU GENOME RETROVIRAL MSRV-1.

été décrit a déjà que cela Ainsi 5 l'exemple 5, une technique PCR dérivée de la technique publiée par Frohman (19) a été utilisée. La technique dérivée permet, à l'aide d'une amorce spécifique en 3' du génome à amplifier, d'élonguer la séquence vers région 5' du génome à analyser. Cette variante technique 10 est décrite dans la documentation de la firme "Clontech Laboratories Inc., (Palo-Alto California, USA) fournie avec son produit "5'-AmpliFINDERTM RACE Kit", qui a été utilisé sur une fraction de virion purifié comme décrit précédemment.

15 Afin de réaliser une amplification de la région 5' du génome rétroviral MSRV-1 partant de la séquence pol déjà séquencée (clone F11-1) et s'étendant vers le gène gag, des amorces spécifiques MSRV-1 ont été définies.

20 Les amorces 3' spécifiques utilisées dans le protocole du kit pour la synthèse du ADNc et l'amplification PCR sont respectivement complémentaires aux séquences MSRV-1 suivantes :

25 ADNC: (SEQ ID NO 54)

CCTGAGTTCTTGCACTAACCC

amplification: (SEQ ID NO 55)

GTCCGTTGGGTTTCCTTACTCCT

Les produits issus de la PCR ont été extraits après purification sur gel d'agarose selon les méthodes conventionnelles (17), puis resuspendus dans 10 ml d'eau distillée. Une des propriétés de la polymérase Taq consistant à ajouter une adénine à l'extémité 3' de chacun des deux brins d'ADN, l'ADN obtenu a été directement inséré dans un plamide à l'aide du kit TA CloningTM

(British Biotechnology). Les 2 μ l de solution d'ADN ont été mélangés avec 5 μ l d'eau distillée stérile, 1 μ l d'un ligation fois de 10 "10X LIGATION BUFFER", 2 μ l de "pCRTM VECTOR" (25 ng/ml) 5 et 1 μ l de "TA DNA LIGASE". Ce mélange a été incubé une Les étapes suivantes ont été réalisées 12°C. instructions du kit TA au conformément (British Biotechnology). A la fin de la procédure, les colonies blanches de bactéries recombinantes (white) ont cultivées et permettre 10 été repiquées pour être l'extraction des plasmides incorporés selon la procédure dite de "miniprep" (17). La préparation de plasmide de chaque colonie recombinante a été coupée par une enzyme de restriction appropriée et analysée sur gel d'agarose. Les 15 plasmides possédant un insert détecté sous lumière UV après marquage du gel au bromure d'éthidium, ont été séquençage de l'insert, sélectionnés pour le hybridation avec une amorce complémentaire du promoteur Sp6 présent sur le plasmide de clonage du TA Cloning Kit®. séquençage a ensuite réaction préalable au 20 La effectuée selon la méthode préconisée pour l'utilisation du kit de séquençage "Prism ready reaction kit dye deoxyterminator cycle sequencing kit" (Applied Biosystems, ref. 401384) et le séquençage automatique a été réalisé 25 avec l'appareil "automatic sequencer, modèle 373 A Applied Biosystems selon les instructions du fabricant.

cette approche technique a été appliquée à un échantillon de virion concentré comme décrit ci-après, à partir d'un mélange de surnageants de culture produits par 30 des lignées lymphoblastoïdes B telles que décrites dans l'exemple 2, établies à partir des lymphocytes de patients atteints de SEP et présentant une activité transcriptase inverse détectable selon la technique décrite par Perron et coll. (3) : les surnageants de cultures sont collectés deux fois par semaine, pré-centrifugés à 10 000 trs/min pendant 30 minutes pour éliminer les débris cellulaires,

et ensuite, congelés à -80°C ou utilisés tels quels pour les étapes suivantes. Les surnageants frais ou décongelés sont centrifugés sur un coussin de PBS-glycérol 30 % à 100 000g pendant 2 h à 4°C. Après élimination du surnageant, le culot sédimenté constitue l'échantillon de virions concentrés, mais non purifiés. Le culot ainsi obtenu est alors repris dans un petit volume d'un tampon adéquat pour l'extraction d'ARN. La réaction de synthèse de ADNc mentionnée plus haut est réalisée sur cet ARN extrait de virion extracellulaire concentré.

L'amplification RT-PCR selon la technique citée plus-haut a permis d'obtenir le clone GM3 dont la séquence identifiée par SEQ ID NO 56, est présentée dans la figure 23.

15 Dans la figure 24, l'homologie de séquence entre le clone GMP3 et le rétrovirus HSERV-9 est représentée sur le tableau matriciel par un trait plein, pour toute homologie partielle supérieure ou égale à 65 %.

En synthèse, sur la figure 25 est représentée la 20 localisation des différents clones précédemment étudiés, par rapport au génome ERV9 connu. Sur la figure 25, la région env MSRV-1 étant plus longue que le gène env de supplémentaire région référence, la représentée au-dessus du point d'insertion selon un "V", inséré présente 25 étant entendu que le matériel une variabilité de séquences et de taille entre les clones représentés (JLBc1, JLBc2, FBd3). Et sur la figure 26, est représentée la position de différents clones étudiés dans la région MSRV-1 pol *.

Grâce au clone GM3 précédemment décrit, on a pu définir un cadre de lecture possible, couvrant l'ensemble du gène pol, référencé selon SEQ ID NO 57, représenté aux figures successives 27a à 27c.

EXEMPLE 11: DETECTION D'ANTICORPS SPECIFIQUES ANTI-MSRV-1 DANS LE SERUM HUMAIN.

L'identification de la séquence du gène pol du 5 rétrovirus MSRV-1 et d'un cadre de lecture ouverte de ce gène a permis de déterminer la séquence SEQ ID NO 39 en acides aminés d'une région dudit gène, référencée SEQ ID NO 40 (cf figure 12).

Différents peptides synthétiques correspondant à 10 des fragments de la séquence protéique de la transcriptase inverse MSRV-1 codée par le gène pol, ont été testés pour leur spécificité antigénique vis à vis de sera de patients atteints de SEP et de témoins sains.

Les peptides ont été synthétisés chimiquement par synthèse en phase solide, selon la technique de Merrifield (Barany G, and Merrifielsd R.B, 1980, In the Peptides, 2, 1-284, Gross E and Meienhofer J, Eds Academic Press, New York). Les modalités pratiques sont celles décrites ci-après.

a) Synthèse des peptides:

20

Les peptides ont été synthétisés sur une résine phénylacétamidométhyle (PAM) /polystyrène/divinylbenzène (Applied Biosystems, Inc. Foster City, CA), en utilisant un synthétiseur automatique "Applied Biosystems 430A". Les acides aminés sont couplés sous forme d'esters d'hydroxybenzotriazole (HOBT). Les acides aminés utilisés proviennent de Novabiochem (Laüflerlfingen, Suisse) ou de Bachem (Bubendorf, Suisse).

La synthèse chimique a été effectuée en utilisant 30 un protocole de double couplage avec la N-méthyl-pyrrolidone (NMP) comme solvant. Les peptides ont été coupés de la résine ainsi que les protections latérales, de manière simultanée, à l'aide d'acide fluorhydrique (HF) dans un appareil approprié (appareil de coupure de type I, 35 Peptide Instiute, Osaka, Japon).

Pour 1g de peptidylrésine, 10ml de HF, 1ml d'anisole et 1ml de diméthylsulfure 5DMS sont utilisés. Le mélange est agité durant 45 minutes à -2°C. Le HF est alors évaporé sous vide. Après lavages intensifs à l'éther, le peptide est élué de la résine par de l'acide acétique 10%, puis lyophilisé.

Les peptides sont purifiés par chromatographie liquide haute performance préparative sur une colonne VYDAC de type C18 (250 x 21 mm) (The Separation Group, 10 Hesperia, CA, USA). L'élution est réalisée par un gradient d'acétonitrile à un débit de 22 ml/min. Les fractions collectées sont contrôlées par une élution en condition sur une colonne VYDAC®. C18 analytique isocratique (250 x 4,6 mm), à un débit de lml/min. Les fractions qui 15 présentent le même temps de rétention sont réunies et lyophilisées. La fraction majoritaire est ensuite analysée par chromatographie liquide haute performance analytique, avec le système décrit précédemment. Le peptide qui est considéré comme de pureté acceptable se traduit par un pic 20 unique représentant 95 % minimum du chromatogramme.

Les peptides purifiés sont ensuite analysés dans le but de contrôler leur composition en acides aminés, à l'aide d'un analyseur d'acides aminés automatique Applied Biosystems 420H. La mesure de la masse moléculaire chimique (moyenne) des peptides est obtenue en utilisant la spectrométrie de masse L.S.I.M.S. en mode d'ion positif sur un instrument à double focalisation VG. ZAB.ZSEQ relié à un système d'acquisition DEC-VAX 2000 (VG analytical Ltd, Manchester, Angleterre).

25

30

La réactivité des différents peptides a été testée contre des sera de patients atteints de sclérose en plaques et contre des sera de témoins sains. Ceci a permis de selectionner un peptide dénommé POL2B dont la séquence est représentée à la figure 28 dans l'identificateur SEQ ID NO 39 ci-dessous, codé par le gène pol de MSRV-1 (nucléotides 181 à 330).

b) Propriétés antigéniques :

Les propriétés antigéniques du peptide POL2B ont été mises en évidence selon le protocole ELISA décrit ci-dessous.

Le peptide POL2B lyophilisé a été dissous dans de 5 l'eau distillée stérile à une concentration de 1mg/ml. Cette solution-mère a été aliquotée et gardée à +4°C pour usage sous quinzaine, ou congelée à -20°C, pour un usage dans les 2 mois. Un aliquot est dilué dans une solution de d'obtenir une Saline) afin (Phosphate Buffer PBS 10 concentration finale de peptide de 1 microgramme/ml. 100 microlitres de cette dilution sont déposés dans chaque microtitration (plastique de plaques ref: 3590). Les plaques "high-binding", COSTAR "plate-sealer" et type adhésif de recouvertes d'un 15 maintenues une nuit à +4°C, pour la phase d'adsorption du peptide sur le plastique. L'adhésif est enlevé et plaques sont lavées trois fois avec un volume de 300 microlitres d'une solution A (PBS 1x, 0,05% Tween 200), puis retournées sur un tissu absorbant. Les plaques ainsi égouttées sont remplies avec 200 microlitres par puits d'une solution B (solution A + 10 % de sérum de chèvre), puis recouvertes d'un adhésif et incubées de 45 minutes à 1 heure, à 37°C. Les plaques sont ensuite lavées trois fois avec la solution A, comme décrit précédemment. 25

échantillons de sérum tester sont Les préalablement dilués au 1/50ème dans la solution B et 100 microlitres de chaque sérum dilué à tester déposés dans les puits de chaque plaque de micrititration. Un contrôle négatif est déposé dans un puits de chaque plaque, sous la forme de 100 microlitres de tampon B. Les plaques recouvertes d'un adhésif sont alors incubées 1 à 3 heures, à 37°C. Les plaques sont ensuite lavées trois précédemment. décrit solution A, comme avec la chèvre marqué Parallèlement, anticorps de un peroxydase et dirigé contre les IgG (Sigma Immunochemicals

35

ref. A6029) ou les IgM (Cappel ref.: 55228) humaines est dilué dans la solution B (dilution 1/5000 pour l'anti-IgG microlitres 100 l'anti-IgM). 1/1000 pour dilution adéquate de l'anticorps marqué sont alors déposés 5 dans chaque puits des plaques de microtitration et les plaques recouvertes d'un adhésif sont incubées 37°C. Un nouveau lavage des plaques est 2 heures, à ensuite effectué comme décrit précédemment. Parallèlement, de la peroxydase est préparé substrat kit" fast OPD du kit "Sigma indications (Sigma Immunochemichals, ref. P9187). 100 microlitres de solution-substrat sont déposés dans chaque puits et les plaques sont placées à l'abri de la lumière pendant 20 à 30 minutes, à température ambiante.

10

15

Une fois la réaction colorée stabilisée, immédiatement placées dans un lecteur sont plaques spectrophotométrique de plaques ELISA, et la optique (D.O.) de chaque puits est lue à une longueur d'onde de 492 nm. Alternativement, 30 microlitres d'HCL 1N 20 sont déposés dans chaque puits pour stopper la réaction et les plaques sont lues au spectrophotomètre dans les 24 heures.

Les échantillons sérologiques sont déposés la densité optique triple et double ou en 25 correspondant au sérum testé est calculée en faisant la moyenne des D.O. obtenues pour un même échantillon, à la même dilution.

La D.O. nette de chaque sérum correspond à la D.O. moyenne du sérum de laquelle est soustraite la D.O. 30 moyenne du témoin négatif (solution B : PBS, Tween 20® 0,05%, 10% sérum de chèvre).

c) <u>Détection d'anticorps IgG anti-MSRV-1 par</u> ELISA:

La technique décrite ci-dessus a été utilisée pour rechercher la présence le peptide POLB2 35 d'anticorps IgG spécifiques anti-MSRV-1 dans le sérum de 29 patients, pour lesquels un diagnostic certain ou probable de SEP a été posé selon les critères de Poser (23), et de 32 témoins sains (donneurs de sang).

Dans la figure 29, les résultats de chaque sérum testé avec un anticorps anti-IgG, sont représentés. Chaque barre verticale représente la densité optique (D.O à 492 nm) nette d'un sérum testé. L'axe des ordonnées indique la D.O. nette au sommet des barres verticales. Les 29 premières barres verticales situées à gauche de la ligne pointillée verticale, représentent les sera de 29 cas de SEP testés et les 32 barres verticales situées à droite de la ligne pointillée verticale, représentent les sera de 32 témoins sains (donneurs de sang).

La moyenne des D.O nettes des SEP testées est de : 0,62. Le graphique permet de visualiser 5 témoins dont la D.O. nette émerge au dessus des valeurs groupées de la population témoin. Ces valeurs peuvent représenter la présence d'IgG spécifiques chez des patients séropositifs non-malades. Deux méthodes ont donc été évaluéespour déterminer le seuil statistique de positivité du test.

La moyenne des D.O. nettes des témoins, y compris les témoins avec des D.O. nettes élevées, est de 0,36. Sans les 5 témoins dont les D.O. nettes sont supérieures 25 ou égales à 0,5, la moyenne des témoins "négatifs" est de 0,33. L'écart type des témoins négatifs est de 0,10. Un seuil de positivité théorique peut être calculé selon la formule :

yaleur seuil (moyenne des D.O. nettes des témoins séronégatifs) + (2 ou 3 x écart-type des D.O. nettes des témoins séronégatifs).

Dans le premier cas, on considère qu'il existe 35 des séropositifs non-malades et la valeur seuil est égale à: 0,33 + (2 x 0,10) = 0,53. Les résultats négatifs représentent un "bruit de fond" non spécifique de la présence d'anticorps spécifiquement dirigés contre un épitope du peptide.

Dans le deuxième cas, si l'ensemble des témoins 5 constitués de donneurs de sang en bonne santé apparente est pris comme base de référence, sans exclure les sérums a priori séropositifs, l'écart-type des "témoins non-SEP" est de 0,116. La valeur seuil devient alors: 0,36 + (2 x 0,116) = 0,59.

Selon cette analyse, le test est spécique de la SEP. A cet égard, on constate que le test est spécifique de la SEP, puisque comme montré dans le tableau 1, aucun témoin n'a une D.O. nette au-dessus de ce seuil. En fait ce résultat reflète le fait que les titres d'anticorps chez les patients atteints de SEP sont en majorité plus élevés que chez des témoins sains ayant été en contact avec MSRV-1.

TABLEAU Nº 1

	SEP	TEMOINS
	0,681	0,3515
	1,0425	0,56
	0,5675	0,3565
	0,63	0,449
	0,588	0,2825
	0,645	0.55
	0,6635	0.52
	0,576	0,2535
	0,7765	0.55
	0,5745	0.51
	0,513	0,426
	0,4325	0,451
	0,7255	0,227
	0,859	0,3905
	0,6435	0,265
	0,5795	0,4295
	0,8655	0,291
	0,671	0,347
	0,596	0,4495
	0,662	0,3725
	0,602	0,181
	0,525	0,2725
	0,53	0,426
	0,565	0,1915
	0,517	0,222
	0,607	0,395
	0,3705	0,34
	0,397	0,307
	0,4395	0,219
		0.491
		0,2265
		0,2605
)		!
MOYENNE	0,62	0,33
ECART TYP	E 0,14	0,10
VALEUR SE	UIL	0,53

En fonction du premier mode de calcul et comme dans le tableau figure 29 et représenté la correspondant 1, 26 des 29 sérums SEP donnent un résultat positif (D.O. nette supérieure ou égale à 0,50) indiquant 5 la présence d'IgG spécifiquement dirigées contre partie de contre une peptide POL2B, donc transcriptase inverse du rétrovirus MSRV-1 codée par son gène pol et, par conséquent, contre le rétrovirus MSRV-1. Ainsi, environ 90 % des patients SEP testés ont réagi 10 contre un épitope porté par le peptide POL2B et présentent des IgG circulantes dirigées contre ce dernier.

Cinq donneurs de sang, en apparente bonne santé, sur 32 présentent un résultat positif. Ainsi, il apparaît qu'environ 15 % de la population non-malade peut avoir été 15 en contact d'un épitope porté par le peptide POL2B dans des conditions ayant conduit à une immunisation active qui se traduit par la persistance d'IgG sériques spécifiques. Ces conditions sont compatibles avec une immunisation contre la transcriptase inverse du rétrovirus MSRV-1, lors 20 d'une infection par le (et/ou réactivation du) rétrovirus MSRV-1. L'absence de pathologie neurologique apparente SEP chez ces témoins séropositifs évoquant la indiquer qu'ils sont porteurs sains, ont éliminé un virus infectieux après s'être immunisés ou qu'ils constituent 25 une population à risque de porteurs chroniques. En effet, montrant qu'un épidémiologiques données pathogène présent dans l'environnement des régions à haute prévalence de SEP, peut être la cause de cette maladie, impliquent qu'une fraction de la population exempte de SEP 30 a nécessairement été en contact avec un tel pathogène. On a montré que le rétrovirus MSRV-1 constitue tout ou partie de cet "agent pathogène" à l'origine de la SEP et il est donc normal que des témoins pris dans une population saine présentent des anticorps de type contre des composants du rétrovirus MSRV-1. Ainsi, différence de séroprévalence entre les SEP la

35

population témoin est extrèmement significative : test "chi-2", p<0,001. Ces résultats sont donc en faveur d'un rôle étiopathogénique de MSRV-1 dans la SEP.

d) <u>Détection d'anticorps IgM anti-MSRV1 par</u>

5 ELISA:

La technique ELISA avec le peptide POL2B a été utilisée pour rechercher la présence d'anticorps spécifiques IgM anti-MSRV-1 dans le sérum de 36 patients, pour lesquels un diagnostic certain ou probable de SEP a 10 été posé selon les critères de Poser (23), et de 42 témoins sains (donneurs de sang).

Dans la figure 30, les résultats de chaque sérum testé avec un anticorps anti-IgM, sont représentés. Chaque barre verticale représente la densité optique (D.O à nette d'un sérum testé. L'axe des ordonnées 15 492 nm) indique la D.O. nette au sommet des barres verticales. Les 36 premières barres verticales situées à gauche de la ligne verticale coupant l'axe des abscisses représentent cas de SEP testés et les de 36 les sérums à droite de la ligne pointillée 20 verticales situées verticale, représentent les sérums de 42 témoins sains (donneurs de sang). La ligne horizontale tracée au milieu du graphique représente un seuil théorique délimitant les résultats positifs (dont le sommet de la barre est situé au dessus) et les résultats négatifs (dont le sommet de la 25 barre est situé au dessous).

La moyenne des D.O. nettes des SEP testées est de : 0,19.

La moyenne des D.O. nettes des témoins est 30 de : 0,09.

L'écart type des témoins négatifs est de : 0,05.

Etant donné la faible différence entre la moyenne et l'écart-type des témoins, le seuil de positivité théorique peut être calculé selon la formule :

5 valeur seuil = (moyenne des D.O. nettes des témoins séronégatifs) + (3 x écart-type des D.O. nettes des témoins séronégatifs).

La valeur seuil est donc égale à 0.09+10 (3 x 0.05) = 0.26; soit, en pratique, 0.25.

Les résultats négatifs représentent un "bruit de fond" non spécifique de la présence d'anticorps spécifiquement dirigés contre un épitope du peptide.

montré analyse et comme cette 15 figure 30 et dans le tableau 2 correspondant, le test IqM est spécique de la SEP, puisqu'aucun témoin n'a une D.O. nette au-dessus du seuil. 7 des 36 sérums SEP produisent un résultat IgM positif ; or l'étude des données cliniques révèle que ces sérums positifs ont été prélevés lors d'une 20 première poussée de SEP ou d'une poussée aigüe chez des malades non-traités. Il est connu que les IgM dirigées contre des agents pathogènes sont produites lors des primo-infections ou lors de réactivations suivant une phase de latence dudit agent pathogène.

La différence de séroprévalence entre les SEP et la population témoin est extrèmement significative : test "chi-2", p<0,001.

25

Ces résultats sont en faveur d'un rôle étiopathogénique de MSRV-1 dans la SEP.

30 La détection des anticorps IgM et IgG contre le peptide POL2B permet d'évaluer l'évolution d'une infection par MSRV-1 et/ou de la réactivation virale de MSRV-1.

TABLEAU N° 2

	SEP	TEMOINS			
	0,064	0,243			
	0,087	0,11			
	0,044	0,098			
	0,115	0,028			
	0,089	0,094			
	0,025	0,038			
	0,097	0,176			
	0,108	0,146			
	0,018	0,049			
	0,234	0,161			
	0,274	0,113			
	0,225	0,079			
	0,314	0,093			
	0,522	0,127			
	0,306	0,02			
	0,143	0,052			
	0,375	0,062			
	0,142	0,074			
	0,157	0,043			
-	0,168	0,046			
	1,051	0,041			
	0,104	0,13			
	0,187	0,153			
	0,044	0,107			
	0,053	0,178			
	0,153	0,114			
	0,07	0,078			
	0,033	0,118			
	0,104	0,177			
	0,187	0,026			
	0,044	0,024			
	0,053				
	0,153	0,116			
	0,07	0,04			
	0,033				
	0,973	0,073			
		0,008			
		0.074			
		0,141			
		0,219			
		0,047			
		0,017			
	ì				
MOYENNE	0,19				
ECART TYP	E 0,2	0,05			
VALEUR SEUIL 0,26					

e) <u>Recherche d'épitopes immunodominants dans le</u> peptide <u>POL2B</u>:

Afin de réduire le bruit de fond non-spécifique et d'optimiser la détection des réponses des anticorps anti-MSRV-1, la synthèse d'octapeptides, successivement décalés d'un aminoacide, couvrant l'ensemble de la séquence déterminée par POL2B, a été réalisée selon le protocole décrit ci-dessous.

La synthèse chimiques d'octapeptides chevauchants 10 couvrant la séquence en acides aminés 61-110 représentée dans l'identificateur SEQ ID NO 39 a été réalisée sur membrane de cellulose activée selon la technique de BERG et al. (1989. J. Ann. Chem. Soc., 111, 8024-8026) commercialisée par Cambridge Research Biochemicals sous la dénomination commerciale Spotscan. Cette technique permet la synthèse simultanée d'un grand nombre de peptides et leur analyse.

La synthèse est réalisée avec des acides aminés estérifiés dont le groupement a-aminé est protégé par un groupement FMOC (Nova Biochem) et les groupements latéraux par des groupements protecteurs tels que trityl, t-butyl ester ou t-butyl éther. Les acides aminés estérifiés sont solubilisés dans du N-methyl pyrrolidone (NMP) concentration de 300 nM, et 0,9 μ l sont déposés au niveau bleu de bromophénol. dépôt de de taches incubation de 15 minutes, un nouveau dépôt d'acides aminés est réalisé suivi d'une autre incubation de 15 minutes. Si le couplage entre deux acides aminés s'est effectué correctement on observe une modification de coloration (passage du bleu au vert-jaune). Après trois lavages dans du DMF, une étape d'acétylation est effectuée par de groupements l'anhydride acétique. Ensuite, les synthèse cours de peptides en terminaux des déprotégés par de la pipéridine 20 % dans le DMF. taches de dépôt sont recolorées par une solution de bleu de bromophénol à 1 % dans le DMF, lavées trois fois au

25

30

35

opérations L'ensemble de ces séchées. et méthanol constitue un cycle d'addition d'un acide aminé et ce cycle est répété jusqu'à l'achèvement de la synthèse. Lorsque tous les acides aminés ont été ajoutés, le groupement NH2-terminal du dernier acide aminé est déprotégé par de la pipéridine à 20 % dans le DMF et acétylé par l'anhydride acétique. Les groupements protecteurs de par mélange ' latérale sont enlevés un trifluoroacétique/triisobutylsilane dichlorométhane/acide 10 $(5m1/5m1/250\mu1)$. L'immunoréactivité des peptides ensuite testée par ELISA.

en double des différents synthèse Après octapeptides sur deux membranes différentes, ces dernières sont rincées avec du méthanol et lavées dans du TBS 15 (Tris 0,1M pH 7,2), puis incubées une nuit à température ambiante dans un tampon de saturation. Après plusieurs lavages dans du TBS-T (Tris 0,1M pH 7,2 - 0,05% Tween 20), une membrane est incubée avec une dilution au 1/50 d'un sérum de référence provenant d'un patient atteint de SEP 20 et l'autre membrane avec une dilution au 1/50 d'un pool de sérums de témoins sains. Les membranes sont incubées 4 heures à température ambiante. Après lavages avec du TBS-T, un conjugué anti-immunoglobulines humaines marqué à la b-galactosidase (commercialisé par Cambridge Research est ajouté à une dilution au 1/200 25 Biomedicals) l'ensemble est incubé deux heures à température ambiante. Après lavages des membranes par du TBS-T 0,05% et du PBS, l'immunoréactivité au niveau des différentes taches est de 5-bromo-4-chloro-3-indoyl-b-Drévélée par addition L'intensité du potassium. 30 galactopyranoside dans coloration des taches est estimée qualitativement avec une valeur relative de 0 à 5 comme représenté aux figures 31 à 33 annexées.

On peut ainsi déterminer deux régions 35 immunodominantes à chaque extrémité du peptide POL2B correspondant respectivement aux séquences en acides aminés 65-75 (SEQ ID NO 41) et 92-109 (SEQ ID NO 42), selon figure 34, et comprises respectivement entre les octapeptides Phe-Cys-Ile-Pro-Val-Arg-Pro-Asp (FCIPVRPD) et Arg-Pro-Asp-Ser-Gln-Phe-Leu-Phe (RPDSQFLF), et, Thr-Val-5 Leu-Pro-Gln-Gly-Phe-Arg (TVLPQGFR) et Leu-Phe-Gly-Gln-Ala-Leu-Ala-Gln (LFGQALAQ) et une région moins réactive, mais apparemment plus spécifique, puisqu'elle ne produit aucun bruit de fond avec le sérum témoin, représentée par les octapeptides Leu-Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu (LFAFEDPL) (SEQ ID NO 43) et Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu-Asn (FAFEDPLN) (SEQ ID NO 44).

Ces régions permettent de définir de nouveaux peptides plus spécifiques et plus immunoréactifs selon les techniques habituelles.

Il est ainsi possible, grâce aux découvertes 15 au point effectuées et aux méthodes mises par inventeurs, de réaliser un diagnostic de l'infection et/ou de la réactivation MSRV-1, et d'évaluer une thérapie dans la SEP sur la base de son efficacité à "negativer" la 20 détection de ces agents dans les fluides biologiques des patients. De plus, la détection précoce chez des personnes ne présentant pas encore de signes neurologiques de SEP, pourrait permettre d'instaurer un traitement d'autant plus clinique ultérieure l'évolution sur efficace lésionnel qui correspond stade 25 précèderait le l'apparition des troubles neurologiques. Or, à ce jour, un diagnostic de SEP ne peut être établi avant l'installation d'une symptomatologie neurologique lésionnelle et, donc, aucun traitement n'est instauré avant l'émergence d'une 30 clinique évocatrice de lésions du système nerveux central déjà conséquentes. Le diagnostic d'une infection et/ou réactivation de MSRV-1 et/ou MSRV-2 chez l'homme est donc déterminant et la présente invention en fournit moyens.

35 Il est ainsi possible, outre de réaliser un diagnostic de l'infection et/ou de la réactivation MSRV-1,

d'évaluer une thérapie dans la SEP sur la base de son efficacité à "négativer" la détection de ces agents dans les fluides biologiques des patients.

BIBLIOGRAPHIE

- (1) Norrby E., Prog. Med. Virol., 1978; 24, 1-39.
- (2) Johnson R.T., "Handbook of clinical neurology, 47 Demyelinating diseases", Vinken P. et Bruyn G.W., eds.
- 5 Amsterdam, Elsevier Science Publishing, 1985, 319-336.
 - (3) Perron H. et coll., Res. Virol. 1989, 140, 551-561.
 - (4) Perron H. et coll., "Current concepts in multiple sclerosis" Wiethölter et coll., eds. Amsterdam, Elsevier, 1991, 111-116.
- 10 (5) Perron H. et coll., The Lancet 1991, 337, 862-863.
 - (6) Perron H. et coll., J. Gen. Virol. 1993, 74, 65-72.
 - (7) Fields et Knipe, Fondamental Virology 1986, Rev Press N.Y.
 - (8) Nielsen P.E. et coll, Science 1991; 254, 1497-1500.
- 15 (9) Maniatis et al, Molecular Cloning, Cold Spring Harbor, 1982.
 - (10) Southern. E.M., J. Mol. Biol. 1975, 98, 503.
 - (11) Dunn A.R. et Hassel J.A., Cell 1977, 12, 23.
 - (12) Shih et coll., J. Virol. 1989, 63, 64-75.
- 20 (13) Perron H. et coll., Res. Vir. 1992, 143, 337-350.
 - (14) Meyerhans et coll., Cell 1989, <u>58</u>, 901-910.
 - (15) Linial M.L. and Miller A.D., "Current topics in microbiology and immunobiology. Retroviruses, strategies of replication" vol. 157, 125-152;
- 25 Swanstrom R. et Vogt P.K., éditeurs, Springer-Verlag, Heidelberg 1990.
 - (16) Lori F. et coll., J. Virol. 1992, <u>66</u>, 5067-5074.

30

- (17) Sambrook J., Fritsch E.F., et Maniatis T., Molecular cloning, a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989.
- (18) La Mantia et coll., Nucleic Acids Research 1991, 19, 1513-1520.
- (19) Frohman et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 1988, 85, 8998-9002.
- 35 (20) Chomzynski P. et N. Sacchi, Analytical Biochemistry 1987, 162, 156-159.

- (21) F. Mallet et coll., Journal of Clinical Microbiology 1993; 31, 1444-1449.
- (22) G. Barany and R.B. Merrifielsd, 1980, In the Peptides, 2, 1-284, Gross E and Meienhofer J, Eds Academic Press, New York.
- (23) Poser et al, Gbers G.C. eds. The diagnosis of multiple sclerosis Thieme Stratton Inc, New York 1984: 225-229.
- (24) La Mantia et coll., Nucleic Acid Research 1989, 17, 10 5913-22.

REVENDICATIONS

1/ Matériel viral, à l'état isolé ou purifié, dont le génome comprend une séquence nucléotidique choisie incluant les séquences SEQ ID NO 46, groupe 5 SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et complémentaires, leurs séquences séquences séquences nucléotidiques équivalentes, notamment les présentant, pour toute suite de 100 monomères contigus, au moins 50 % et préférentiellement au moins 70 % d'homologie SEQ ID NO 46, respectivement lesdites séquences avec SEQ ID NO 51, SEQ ID NO 52, SEQ ID NO 53 et SEQ ID NO 56, et leurs séquences complémentaires.

10

2/ Matériel viral, à l'état isolé ou purifié, dont la région du génome comprenant les gènes env, pol et 15 une partie du gène gag, à l'exclusion de la sous-région ayant une séquence identique ou équivalente à SEQ ID NO 1, code pour tout polypeptide présentant, pour toute suite contigue d'au moins 30 acides aminés, au moins 50 %, et de préférence au moins 70 % d'homologie avec une séquence peptidique codée par toute séquence nucléotidique choisie 20 SEQ ID NO 46, SEQ ID NO 51, incluant groupe SEQ ID NO 56, et et SEQ ID NO 53 SEQ ID NO 52, séquences complémentaires.

à l'état isolé ou purifié, 3/ Matériel viral, le gène pol comprend une séquence nucléotidique 25 identique ou équivalente, partiellement ou totalement, à SEQ ID NO 57, à l'exclusion de SEQ ID NO 1.

- 4/ Fragment nucléotidique comprenant une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :
- (a) toutes les séquences génomiques, partielles et totale, 30 du gène pol du virus MSRV-1, sauf la séquence totale du fragment nucléotidique défini par SEQ ID NO 1;
 - génomiques, partielles et séquences (b) toutes les totales, du gène env de MSRV-1;

- (c) toutes les séquences génomiques chevauchant le gène pol et le gène env du virus MSRV-1, et chevauchant le gène pol et le gène gag;
- (d) toutes les séquences, partielles et totale, d'un clone choisi dans le groupe incluant les clones FBd3 (SEQ ID NO 46), t pol (SEQ ID NO 51), JLBc1 (SEQ ID NO 52), JLBc2 (SEQ ID NO 53), GM3 (SEQ ID NO 56), à l'exclusion de toute séquence nucléotidique identique à ou comprise dans la séquence définie par SEQ ID NO 1;
 - (e) les séquences complémentaires auxdites séquences génomiques;
 - auxdites séquences (a) équivalentes (f) les séquences nucléotidiques séguences les notamment 100 monomères suite de toute présentant, pour contigus, au moins 50 % et de préférence au moins 70 % d'homologie avec lesdites séquences (a) à (e).

15

- 5/ Fragment selon la revendication 4, comprenant une séquence nucléotidique identique à une séquence 20 génomique partielle ou totale du gène pol du virus MSRV-1, sauf à la séquence totale du fragment nucléotidique défini par SEQ ID NO 1, ou identique à toute séquence équivalente à ladite séquence génomique partielle ou totale, notamment homologue à cette dernière.
- 6/ Fragment nucléotidique selon la revendication 5, comprenant une séquence nucléotidique codante, partiellement ou totalement identique à une séquence nucléotidique choisie dans le groupe incluant :
 - -la séquence nucléotidique définie par SEQ ID NO 40 ;
- 30 -les séquences complémentaires à SEQ ID NO 40 ;
 - -les séquences équivalentes et notamment homologues à SEQ ID NO 40 ;
 - -les séquences codant pour tout ou partie de la séquence peptidique définie par SEQ ID NO 39 ;
- 35 -les séquences codant pour tout ou partie d'une séquence peptidique équivalente, notamment homologue à

SEQ ID NO 39, susceptible d'être reconnue par des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé.

- 7/ Fragment selon la revendication 4, comprenant une séquence nucléotidique identique à une séquence génomique partielle ou totale du gène env du virus MSRV-1, ou identique à toute séquence complémentaire de ladite séquence nucléotidique, ou identique à toute séquence équivalente à ladite séquence nucléotidique, notamment lo homologue à cette dernière.
 - 8/ Fragment selon la revendication 4, comprenant une séquence nucléotidique identique à une séquence partielle ou totale d'un clone choisi dans le groupe incluant les clones FBd3 (SEQ ID NO 46),
- 15 t pol (SEQ ID NO 51) JLBc1 (SEQ ID NO 52),

 JLBc2 (SEQ ID NO 53) GM3 (SEQ ID NO 56), à l'exclusion de
 toute séquence nucléotidique identique à ou comprise dans
 la séquence définie par SEQ ID NO 1.
- de détection d'un agent 9/ Sonde nucléique infectant associé à la sclérose pathogène et/ou 20 plaques, caractérisée en ce qu'elle est susceptible de s'hybrider spécifiquement sur tout fragment selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, appartenant compris dans le génome dudit agent pathogène.
- l'amplification 10/ Amorce pour 25 polymérisation d'un ARN ou d'un ADN d'un matériel viral, une séquence comprend qu'elle caractérisée ce en nucléotidique identique ou équivalente à au moins une partie de la séquence nucléotidique d'un fragment selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, notamment une séquence nucléotidique présentant pour toute suite de 10 monomères contigus, au moins 70 % d'homologie avec au moins ladite partie dudit fragment.
- 11/ Amorce selon la revendication 10,
 35 caractérisée en ce que sa séquence nucléotidique est identique à l'une quelconque des séquences choisies dans

, v.

le groupe incluant SEQ ID NO 47 à SEQ ID NO 50, SEO ID NO 55.

12/ ARN ou ADN, et notamment vecteur de réplication, comprenant un fragment génomique du matériel 5 viral selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, ou un fragment selon l'une quelconque des revendications 4 à 8.

13/ Peptide codé par tout cadre de lecture ouvert nucléotidique à un fragment appartenant notamment à 8, revendications 4 10 quelconque des oligopeptide formant exemple polypeptide, par comprenant un déterminant antigénique reconnu par des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé.

14/ Polypeptide antigénique selon la revendication 13, caractérisé en ce que le cadre de lecture ouvert le codant commence, dans le sens 5'-3', au nucléotide 181, et finit au nucléotide 330 de SEQ ID NO 1.

15

15/ Polypeptide, notamment oligopeptide 20 antigénique reconnu des sera de patients infectés par le virus MSRV-1, et/ou chez lesquels le virus MSRV-1 a été réactivé, caractérisé en ce que sa séquence peptidique est identique, partiellement ou totalement, ou équivalente à la séquence définie par SEQ ID NO 39.

25 16/ Oligopeptide antigénique selon la revendication 15, caractérisé en ce que sa séquence peptidique est identique à une séquence choisie dans le groupe incluant les séquences SEQ ID NO 41 à SEQ ID NO 44.

17/ Anticorps mono- ou polyclonal dirigé contre
30 le virus MSRV-1, caractérisé en ce qu'il est obtenu par
réaction immunologique d'un organisme humain ou animal, à
un agent immunogène constitué par un polypeptide
antigénique selon l'une quelconque des
revendications 13 à 16.

35 **18/** Réactif de détection du virus MSRV-1, ou d'une exposition audit virus, caractérisé en ce qu'il

comprend, à titre de substance réactive, un peptide, l'une quelconque des notamment antigénique, selon anti-ligand, notamment 13 à 16, ou un revendications anticorps dudit peptide.

19/ Composition diagnostique, prophylactique, ou 5 peptide, notamment comprenant un thérapeutique, l'une selon quelconque des antigénique, revendications 13 à 16, notamment ou un anti-ligand, anticorps dudit peptide, selon la revendication 16.

active, immunothérapeutique 20/ Composition notamment composition vaccinale, selon la revendication 19.

10

30

21/ Composition diagnostique, prophylactique, thérapeutique, notamment pour inhiber l'expression d'au 15 moins un agent pathogène et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, comprenant un fragment nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 4 à 8, ou un notamment oligonucléotide, polynucléotide, dont celle est partiellement identique à séguence 20 fragment, sauf à celle du fragment ayant la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1.

22/ Procédé pour détecter un agent pathologique et/ou infectant associé à la sclérose en plaques, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en et/ou un ADN présumé appartenir 25 contact un ARN provenant dudit agent pathologique et/ou infectant, leur ARN et/ou ADN complémentaire, avec une composition nucléotidique selon fragment un comprenant quelconque des revendications 4 à 8, ou un polynucléotide dont la séquence notamment oligonucléotide partiellement identique à celle dudit fragment, sauf à nucléotidique celle du fragment ayant la séquence SEQ ID NO 1.

détecter la présence 23/ Procédé pour l'exposition à un agent pathologique et/ou infectant 35 associé à la sclérose en plaques, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact ledit échantillon avec un peptide, notamment antigénique, selon l'une quelconque des revendications 13 à 16, ou un anti-ligand, notamment anticorps, dudit peptide, selon la 5 revendication 18.

24/ Dispositif de détection du virus comprenant un réactif selon la revendication 18, supporté par un support solide, immunologiquement compatible avec ledit réactif, caractérisé en ce qu'il comprend un moyen 10 de mise en contact d'un échantillon biologique, tel qu'un échantillon de sang ou de liquide céphalo-rachidien, susceptible de contenir des anticorps anti-MSRV-1, avec réactif. dans conditions ledit des permettant éventuelle réaction immunologique, et des movens de détection du complexe immun formé avec ledit réactif.

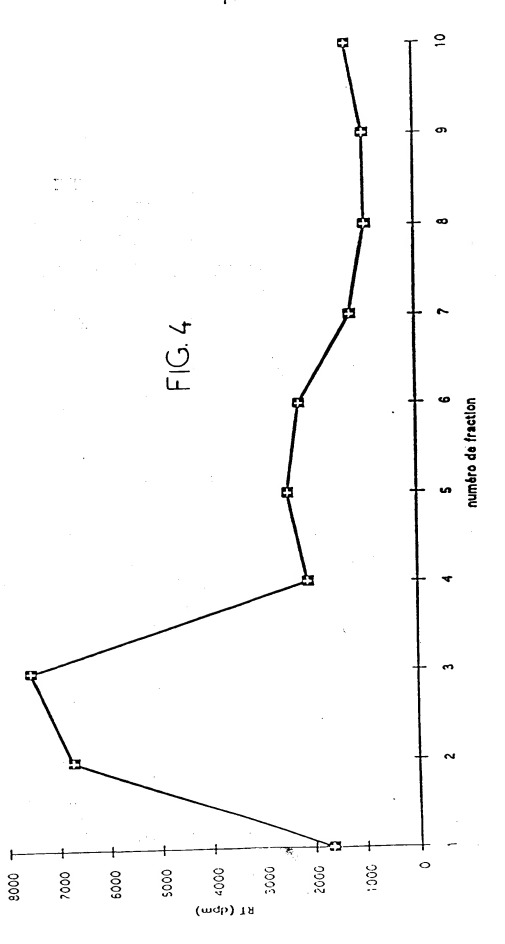
25/ Procédé de détection d'anticorps anti-MSRV-1, dans un échantillon biologique, tel qu'un échantillon de sang ou de liquide céphalo-rachidien, caractérisé en ce qu'on met en contact ledit échantillon et un réactif selon la revendication 18, consistant en un anticorps, dans des conditions permettant une éventuelle réaction immunologique, et on détecte ensuite la présence d'un complexe immun formé avec ledit réactif.

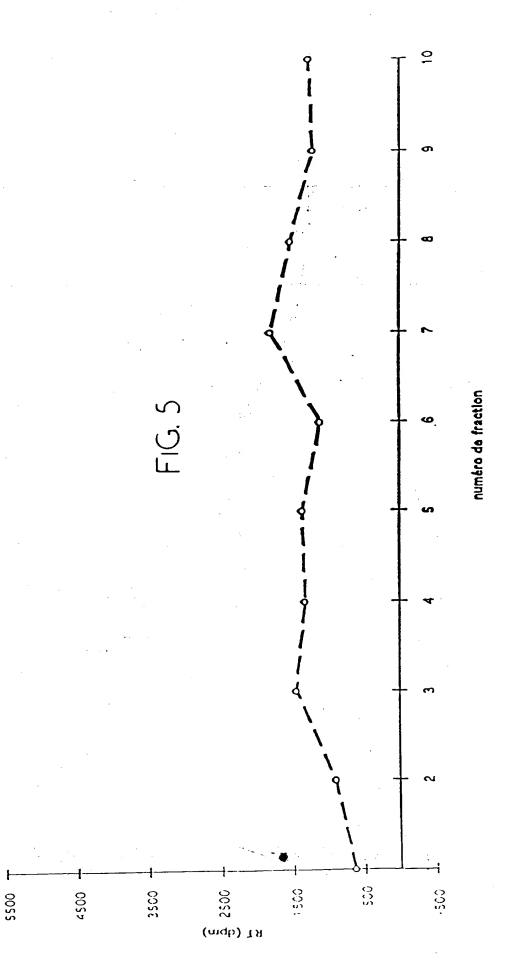
Consensus	GTTIAGGGAT ANCOCTICATIC TICTTIGGICA GGTACTIGGGC CAAGATICTAG	50
Consensus	GCCACTTICTIC AGGTCCAGSN ACTICTIGTYCC TICAG 85	
	SEQ ID NO3 (POL MSRV-IB)	
Consensus	GTICAGGGAT ACCOCCCATC TATTICCCCA COCACIPACT CAATACTICA	50
Consensus	GOCAGTICIC ATACCIGGAC AYTCIYGIOC TROOGT 86	
e y e e e	SEQ ID NO4 (POL MSRV-1B)	
Consensus	GITCARREAT AGODDICATE TATTIGGODY REVATIAGOE CAAGACTICA	50
Consensus	GYCAATICIC ATACCIGGAC ACTOTIGICO TIYRG 85	
	SEQ ID NOS (POL MSRV-1B)	
Consensus	GITCAGGGAT AGCICCCATC TATTIGGCCT GGCATTAACC CGAGACTIAA	50
Consensus	GOCAGRICIY ATACGICGAC ACICTIGICC TITICG 85	
	SEQ ID NOG (POL MSRV-1B)	
Consensus	GIGTIGOCAC AGGGTTTAR RCATANCYCY CATCIMITIG GYCARGYAYT	
Consensus	RRCYCRAKAY YIRRGYCAVI TCTYAKRYSY RGSNAYICIB KYCCTTYRGT	
Consensus	ACATOCATCA C	
	(DOL MSDV IB)	

^ગા₃₅ FIG.2

CONSENSUS A SEQ ID NO 3 GTTTAGGGATAGCCC TCATCTCTTGGTCA GGTACTGGCCCAAGA TCTAGGCCACTTCTC V . G . P S S L W S G T G P R S R P L L F R D S P H L F G Q V L A Q D L G H F S L G I A L I S L V R Y W P K I . A T S Q	60
AGGTCCAGGCACTCT GTTCCTTCAG R S R H S V P. S G P G T L F L Q V Q A L C S F	85
CONSENSUS B SEQ ID NO 4 GITCAGGGATAGCCC CCATCTATTTGGCCA GGCACTAGCTCAATA CTTGAGCCAGTTCTC V Q G . P P S I W P G T S S I L E P V L F R D S P H L F G Q A L A Q Y L S Q F S S G I A P I Y L A R H . L N T . A S S H	60
ATACCTGGACACTCT TGTCCTTCGGT IPGHSCPS YLDTLVLR TWTLLSFG	86
CONSENSUS C SEQ ID NO 5 GTTCAGGGATAGCCC CCATCTATTTGGCCA GGCATTAGCCCAAGA CTTGAGTCAATTCTC V Q G . P P S I W P G I S P R L E S I L F R D S P H L F G Q A L A Q D L S Q F S S G I A P I Y L A R H . P K T . V N S H	60
ATACCTGGACACTCT TGTCCTTCAG IPGHSCPS YLDTLVLQ TWTLLSF	85
CONSENSUS D SEQ ID NO 6 GTTCAGGGATAGCTC CCATCTATTTGGCCT GGCATTAACCCGAGA CTTAAGCCAGTTCTC V Q G . L P S I W P G I N P R L K P V L F R D S S H L F G L A L T R D L S Q F S S G I A P I Y L A W H . P E T . A S S H	60
ATACGTGGACACTCT TGTCCTTTGG I R G H S C P L Y V D T L V L W	85

Consensus	TIGGATOCAG TGYTGOCACA GGGCGCTGAA GCCTATOGGG TGCAGTTGGC	<i>.</i>
Consensus	ACTIGATION OCTORION ACTIGATION OCTORIONAGE CTIGAGE	96
	cra in NO 11	



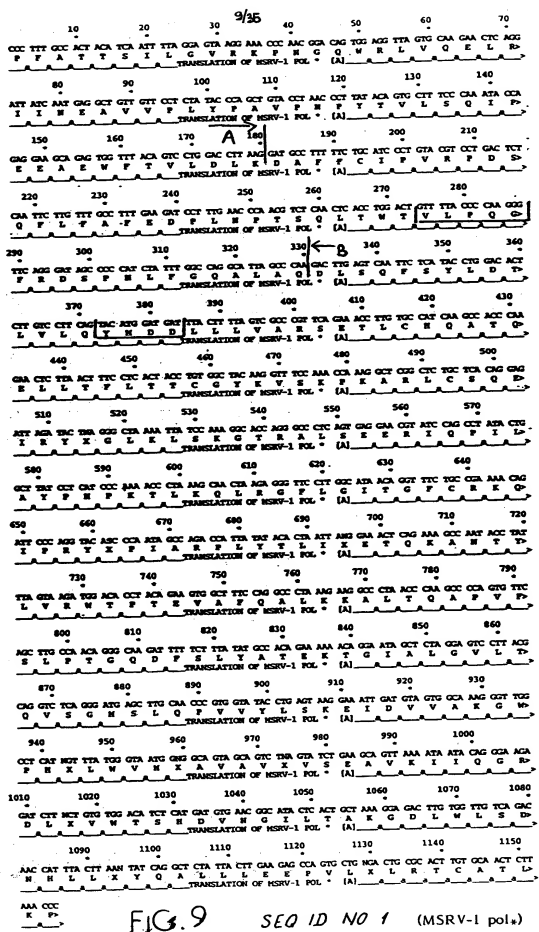


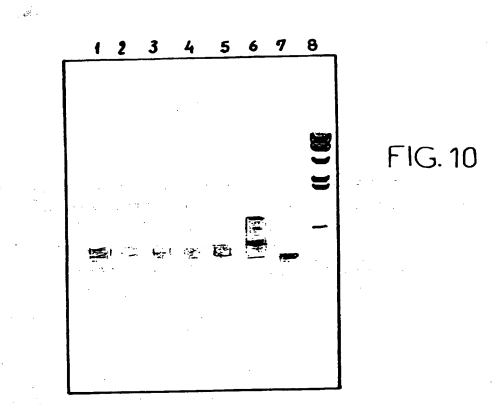
6/35 FIG.6

	50
CAAGCCACCC AAGAACICIT AAATTICCIC ACTACCIGIG GCIACAAGGT	50
TICCAAACCA AAGGCICAGC ICIGCICACA GGAGATIAGA TACTIAGGGT	100
TAAAATTATC CAAAGGCACC AGGGGCCTCA GTGAGGAACG TATOCAGCCT	150
ATACIGGGIT ATCCTCATCC CAAAACCCTA AAGCAACTAA GAGGGITCCT	200
TAGCATGATC AGGITTICTGC CGAAAACAAG ATTCCCAGGT ACAACCAAAA	250
TAGCCAGACC ATTATATACA CTAATTAAGG AAACTCAGAA AGCCAATACC	300
TATTTAGTAA GATGGACACC TAAACAGAAG GCTTTCCAGG CCCTAAAGAA	350
GCCCTAACC CAACCCCAG TGTTCACCTT GCCAACAGGG CAAGATTTTT	400
CITIATATOG CACAGAAAAA ACAGGAATOG CICTAGGAGT CCTTACACAG	450
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	500
GICCGAGGGA TGAGCTTGCA ACCCGTGGCA TACCTGAATA AGGAAATTGA	500
TGTAGTGGCA AAGGGTTGGC CTCATNGTTT ATGGGTAATG GNGGCAGTAG	550
CAGICINAGT ATCICAACCA GITAAAATAA TACAGGAAG AGATCTINCT	600
GIGIGGACAT CTCATGATGT GAACGGCATA CTCACTGCTA AAGGAGACTT	650
GIGGIIGICA CACAACCATT TACTIAANIA TCAGGCICIA TIACITGAAG	700
AGCCAGTGCT GNGACTGCGC ACTTGTGCAA CTCTTAAACC C	741
MOCCHO CONTROL	

SEQ ID NO9 (PSJ 17) SEQ ID NO 8 (MOO3-POO4)

			·					
	0+	88		g a j	ភ្ជី ៩	à Ĵ	86)	
		ATT TTA GGA GTA AGG AAA CCC AAC GGA CAG TGG AGG TTA GTG CAA GAA CTC AGG I L G V R K P N G Q W R L V Q E L R> A A A A TRANSLATION OF F11-1 [A] A A A A A A A A A A A A A A A A A A	140	GTT CCT CTA TAC CCA GCT GTA CCT AAC CCT TAT ACA GTG CTT TCC CAA ATA CCA V P N P Y T V L S Q I P>	S S S	240 250 260 270 280	GAA GAT CCT TTG AAC CCA ACG TCT CAA CTC ACC TGG ACT OTT TTA CCC CAA GGG E D P L N P T S Q L T W T V L P Q G>	
	1.5 %	& m	4	శ్రం	210	ۄؗڒ؞	[48	
		80		ဋက္ချိ	Ę,	280 280	Ea]	
	9*	g >]	٥.	E -3	g:	`	E >	
		[4]	130	g>]	20 * 50 * 60	`]	ស្ត្រ ម	
		[مع		ថ្ក]	, Š	۶ (۲ <u>۰</u>	• ဦႊ ှ	
-	20	ဦ 🏖 ှိ		[서월	ု ညီ	ر ر	Se J	
Ŧ)		80	120	हुँ न	190 Tr Tr	•	81	
~		803		¥×₹	i ii	. [A].	• हुं ०ड	∞
8	2*	AAC II-1		11-13	g,	1-1	11-1	FIG. 8
SEQ ID NO 2 (FII-1)		S ~ #	110	£ > 5	GAT	or P.	AC 4.	سَا
G.		N × N		g ~ g	180 AAG	ATION 250	* 8 4 20 F	
SE		AGG R SLAT		SIAT S	£.	ISLAT 2	N N TST.AT	
	30	A > NAT	100	TAX X	86	TAN.	T. J. S.	
		ర్జ్ ల	ન	8-1	5.4 m	4	ပ္သြက္	
		£ - 1		ga J	ore 1	240	, Ag a	
	* 50						9 a	
		ည်း	6	[E >]	160 36 rrg	*	C II	
		S F		ည်နှ ရ	် ဦး	230 E	* 8 4	
	9*	Žt 4		9. a	ર્કું ' «	4	5 4	150
		8 4	& *	N N	ე; • • •	۲ <u>۱</u>		9 0
٠.,		CCC TITE GCC ACT ACA TCA P F A T T S		ATT ATC AAT GAG GCT GTT	150 G GAA	220 230	CAA TIC TIG TITE GCC TITE Q F L F A F	90 TIC AAG GGA
		§ª		¥ I	& '	ш	9 0	8 . E.





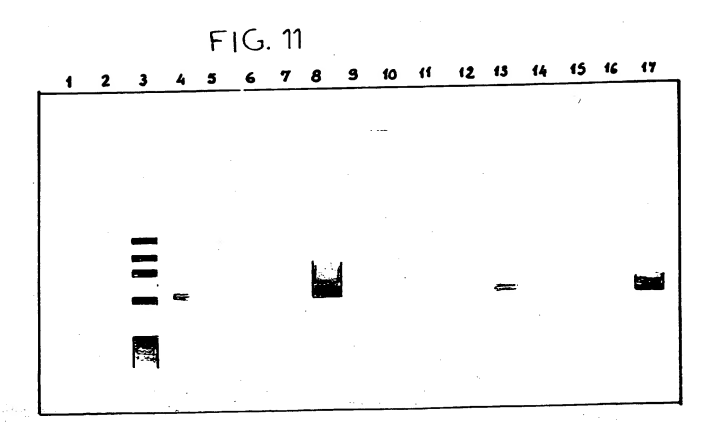
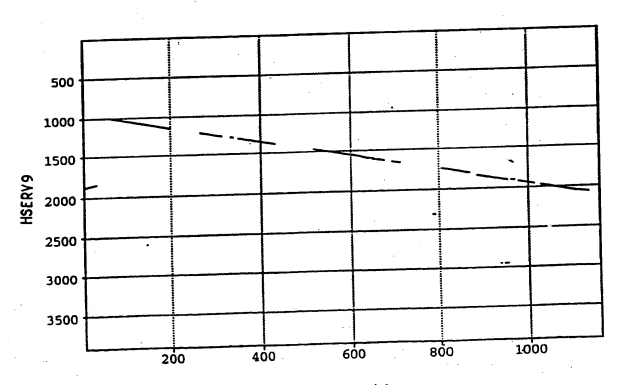


FIG. 12



MSRV-1 pol *

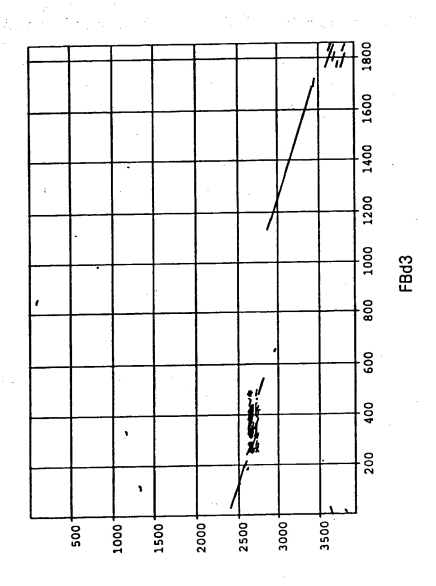
FIG. 13

SEQ ID NO 46 (FBd3)

GTGCTGATTGGTGTATTTACAATCCTTTATCTAATCCGAAATGCCCATGTTG CAATATGGAAAGAAAGGGAGTTCCTAACCTCTGGGGGAACCCCCATTAAA TACCACAAGTAAATCATGGAGTTATTGCACACAGTGCAAAAACTCAAGGA GGTGGAAGTCTTACACTGCCAAAGCCATCAGAAAAGGGAAGAGGGGAGAA GAGCAGCATAAGTGGCTACAGAGGCAAGGAAAGACTAGCAGAAAGGAAA AGAGAGAGAGAAGACAAAGAATGAATCAAACAGAGAGACAGAAAGT CAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAGAAAAAGAGGGAGTCAGAA AAAGAGAGACCAAAGAAGAAGTCCAAAGAGAAAGAAAGAGAGATGGAAG TAGTAAAGGAAAAACAGTGTACCCTATTCCTTTAAAAGCCGGGGTAAATTT AAAACCTATAATTGATAACTGAAGGTCTTCTCTGTAACCCTGTAACACTCC **AATACCACCTTGTTGTCAAGTGTAAACAAGGGCGTAGCCCAAAAGCACTG** AGGCCACTAACAACCCATAGCCTTCCTATCAAAATTCCTTAACCCAGCAGG TTTCCTAACAGGGGATCTAAATCTTAATTAATTACCATACAATGGTCCAAC GGCGATTAAGGGAGAAAGACACAATGGGTATTCAGTAAGTGCCAAGGGGA ACACTTGTAGAAGCAAAGTTAGGAAAATTGCCAAATAATTGGTTTGCTCAA GAGTTGTTTGCACTCAGCCAAACCTTGAAGTACTTGCAGAATCAGAAAGGA GCCATCTATACCAATTCTAAGTTAATATGGACTGAAGGAGGTTTTATTAAT ACCAAAGAGAAATTAAAATCCCAAACTTATAAGGTTTTCAACCAAAGTAA AGTTTGCTAAAAGTTAACAGCGTAACATGTATTATCCTACTACCACACACT TCTACAATCCCAAATAGACTCTTTGGCAGCAGTGACTCTCCAAAACCGTCA AGGCCTAGACCTCCTCACTGCTGAGAAAGGAGGACTCTGCACCTTCTTAAG GGAAGAGTGTTGTCTTTACACTAACCAGTCAGGGATAGTATGAGATGCTGC CCGGCATTTACAGAAAAAGGCTTCTGAAATCAGACAACGCCTTTCAAATTC CTATACCAACCTCTGGAGTTGGGCAACATGGTTTCTTCCCTTTCTATGTCCC ATGGCTGCCATCTTGCTATTACTCGCCTTTGGGCCCTGTATTTTTAACCTCC TTGTCAAATTTGTTTCTTCTAGGATCGAGGCCATCAAGCTACAGATGGTCTT ACAAATGGAACCCCAAATGAGCTCAACTATCAACTTCTACTGAGGACCCCT AGACCAACCCCTGGCCCTTTCACTGGCCTAAAGAGTTCCCGTCTGGAGGA GAGCAGTCATTGCCCAATTCCCAAGAGCAGCTGGGGTGTCCCGTTTAGAGT GGGGATTGAGAGGTGAAGCCAGCTGGACTTCTGGGTCGGGTGGGGACTTG GAGAACTTTTGTGTCTAGCTAAAGGATTGTAAATGCAACAATCAGTGCTCT GTGTCTAGCTAAAGGATTGTAAATACACCAATCAGCAC

13|35

FIG. 14



H2EBA6

FIG. 15

SEQ ID NO 51 (t pol)

GGCTGCTAAAGGAGACTTGTGGTTGTCAGACAATCGCCTACTTAGGTACCA GGCCTTATTACTTGAGGGACTGGTGCTTCAGATGCGCACTTGTGCAGCTCT TAACCCAAACTTATGCTGCCCAGAAGGATCTTTTAGAGGTCCCCTTAGCCA ACCCTGACCTCAACCTATATATATACTGATGGAAGTTCGTTTGTAGAAAAG GGATTACAAAGGGNAGGATATNCCATAGGTTAGTGATAAAGCAGTACTTG AAAGTAAGCCTCTTCCCCCCAGGGACCAGCGCCCCCGTTAGCAGAACTAGT GGCACTGACCCCGAGCCTTAGAACTTGGAAAGGGAGGAGATAAATGTGT ATACAGATAGCAAGTATGCTTATCTAATCCGAAATGCCCATGTTG

SEO ID NO 52 (JLBc1)

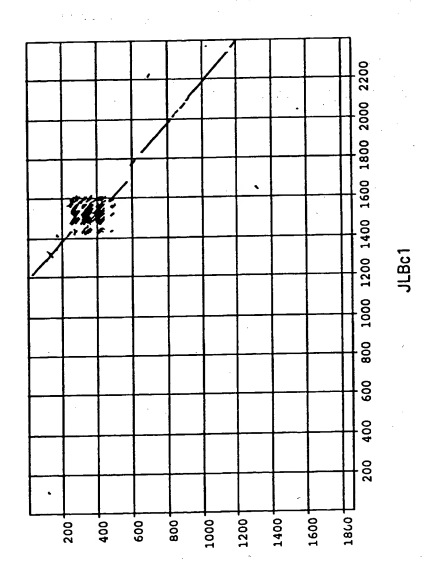
TCAGGGATAGCCCCCATCTATTTGGTCAGGCACTGGCCCAAGATCTAGGGA CATGCCACTTTTAAGAGCCATTTCTCAAGTCCAGGTACTCTGGTCCTTCGGT ATGTGGATGATTTACTTTTGGCTACCAGTTCAGTAGCCTCATGCCAGCAGG CTACTCTAGATCTCTTGAACTTTCTAGCTAATCAAGGGTACAAGGCATCTA GGTTGAAGGCCCAGCTTTGCCTACAGCAGGTCAAATATCTAGGCCTAATCT TAGCCAGAGGGACCAGGGCACTCAGCAAGGAACAAATACAGCCTATACTG GCTTATCCTCACCCTAAGACATTAAAACAGTTGCGGGGGTTCCTTGGAATC ACTGGCTTTTTGGTGACTATGGATTCCCAGATACAGCAAGATTGGCAGGCC CCTCTATACTGTAATCAAGGAGACTCACGAGGGCAAGTACTCATCTAGTAG AATGGGAACTAGGGACAGAAACAGCCTTCAAAACCTTAAAGCAGGCCCTA GTACAATCTCCAGCTTTAAGCCTTCCCACAGGACAAACTTCTCTTTATAC ATCACAGAGAGGCAGAGATAGCTCTTGGTGTCCTTATTCAGACTCATGGG ACTACCCCACAACCAGTGGCACACCTAAGTAAGGAAATTGATGTAGTAGC AAAAGGCTGGCCTCACTGTTTATGGGTAGCTGTGGTGGTGGCTGTCTTAGT GTCAGAAGCTATCAAAATAATACAAGGAAAGGATCTCACTGTCTGGACTA CTCATGATGTAATGGCATACTAGGTGCCAAAAGAAGTTTATGGGTATCAGA CAACCACCTGCTTAGATACCAGGGACTACTCCTGGAGGATTGGGCTTCAAG TGCGTTTTTTGTGGCCTCAACCCTGCCACTTTTCCTCCAGAGGATGGAGAG CCGCTTGAGCATGCTTGCCAACAGGTTGTAGGCCAGAATTATTCCACCCGA GATGATCTCTTAGAGTACCCTTAGCTAATCCTGACCTTAACCTATATACCA ATGGAAGTTCATTTGTGGAAAACGGGATATGAAGGGCAGGTTATGTCATAG TTAGTGATGTAATCATACTTGCAAGTAAGCCTCTTACCCCAGGGGCCAGCA CTCAGTTAGCAGAACTAGTCACACTTACCTTAACCTTAGAACTGGGAAAGG GAAAAAGAATAAATATGTATACAGATAGTAAGTATGCTTATCTAATCCTAC ATGCCCATGCTGCAATATGGAAGGAAAGGGAGTTCCTAACCCCTGGGGGA ACCCCCATTAAATACCACAAGGYAAATCATGGAGTTATTGCACGCAGTGC AAAAACTCAAGGAGGTGGCAGTCTTACACTGCCGAAGCYATCAAAAAGGG GAAGGAGAGGGGAGACAGCAGCATAAGTGGTTGGCAGAGGCAGTGAAA GACCAGCAGAGAGAAGGAGAGAGACAACGTCAACGACAGAAGGAAAGAA GAGGAAGAGACCAAGGAGTCCNAGAGAGAGAAAGAGATAGAAGTAGTAA AGAAAAAACATTGTACCCTATTCCTTTAAAAGCCGGGGTATATTTAAAACC TATAATTGATAATTGAGTTCTTGCACCCTCCTCCAGGGGATYGCTGGGAGG AAACCCTCAACCGATATGTGAAAATTGTGGGTCGTCCCTATGTCTCAATTA CCAGCCAATACCCCCTTGTTTTTAGTGTGAACGAGGGTGTAGAGCGCAGAC AGGGAGACCTCTGACAATCCATACCCTTCCTATCCAAAATCCTTAACCCAG CAGGTTTTCTAAAAGGGGATCTAAATCTTAATTAATTACCATACAAAGGTC AAACCAGATCTAGGAGGAACTTCCTTCAGGACAGGATGATAGATGGTTCCT CCCAGGCGATTAAAGAAAAAAAAGACACATGGGCAGCCAGTAAGTGAT AAGGGAACACTAGTAGAAGCAGTTAGGAGAAGTTGCCTAATAATTGGTCT ACTCCAAATGTGTGAGTTGTTCGCACTCAGCCCAAATCTTAAAGTACTTAC AGAATTAGGGAGGAGCCATTTACACCAATTCTAAGTTAATATGGACTGGAT GAGGTTTTATTAATAGCGAAGGAGAATTAAATCCTAAACTNACAAGGTTTT CAACTAAAGTAAATTTTACTAAAAGCTAACAGTGTAACATGCATTATCCTA CTACAACACCTCTCANAGGATTCCTCAGACAGTTTACAAGAAATAACAA AATCTATCTGGTAAGGATAGTAACTACAATCCCAAATACATTCTTTGGCAG **CAGTGACTCTC**

SEQ ID NO 53 (JLBc2)

TCAGGGATAGCCCCCATCTATTTGATCAGGCACTAGCCCAAGATCTAGGCC ACTTCTGAAGTCCAGGCATTCTAGTCCTTCAGTATGTGGATGATTTACTTTT GGCTACCAGTTTGGAAGCCTCATGCCAGCAGGCTACTTGAGATCTCTTGAA CTTTCTAGCTAATCAAGGGTGTATGGCATCTAAATTGAAAGTCCAGCTCTG CCTCAGCAAGGAATGAATAAAGCCTATGCTGGCTTATCGGCACCCTAAGA CATTAAAACAATTGTGGGGGTTCCTTGGAATCACTGGCTTTTGCCGACTAT GGATCCCTGGATAGAGTGAGATAGCCAGGCCCCCTCTATTACTCTTATCAA GGAGACCCAGAGGCAAATACTTATCTAGTATTATGGGNACCAGAGGCAG AAAAAGCCTTCCAAACCTTAAAGGAGACCCTAGTACAAGCTCCAGCTTTAA GCCTTCCCACAGGACAAANCTTCTCTTTATATGTCACAGAGAGAGCAGGAA TAGCTCCTGGAGTCCTTACTCAGACTTTTGGACGACCCCACGGCCAGTGGC RTACCTAAGTAAGGAAATTGATGTAGTAGCAAAAGGCTGGCCTCACTGTTT ATGGGTAGTTGCGGCTGTGGCAGTCTTACTGTCAAAGGCTATCAAAATAAT ACAAGGAAAGGATTTCACTATCTGGACTACTCATGAGGAAAATGGCATATT AGGTGCCAAAGGAAGTTTTTGGCTATCAGACAACCACCTGCTCAGATTCCA CCTCAACCCTGCCACTGTTCTCCCAGAAGATGGAGAACCAATGAAGCATT ACTGTCAACAAATTAGAGTCCAGAGTTATGCTGCCTGAGAGGATCTCTTAG **AAGTCCCCTTAGCTAATCCTGACCTTAACCTATATGCTGATGGAAGTTCAC** ACAGTACTTGAAAGTAAGCCTATTCCCCCATGGACCAGAGCCCAGTTAGCA GAACTAGTGGCACTTACCCAAGCCTTAGAACTAGGAAAAGGGAAAAATAAT AAATGTGTATACAGATAGCAAGTATGCTTATCTAATCCTACATGCCCATGC TGCAGTATGGAAAGAAAGGGAGTTCCTAACCTCTGGGGGAACCCCCATTA AATACCACAAGGCAAATCATGGAGTTATTGCATGTAGTGCAAAACCTCAA ACAGCAGCATAAGTGGCTAGCAGAGGCAGCGAAAGACTAGCAGAGAGA GAGAAAGAGACAGAGGGAGCCAGAGAGAAAGAAAAGAGAAACGAAAGA GACAGAATGTCAAAGAACAGAAGAGAGAGGCAGCGCCAGAAGAGTTAAG AAAGTGAGAAAGAGAGATGGAAATAGTAAAGAAAAAAACAGTGTACCCTAT TCCTTTAAAAGCCAGGGTAAATTTAAAACGTATAATTTTATAATTGGAAGG TCTTCTCCATAACCCTATAACATTAAAATACCACCTTGTTGTCAGTGTAAAC AAGAGCATAGCCCAAAAGCACTGAGGCCACTGACAACCCATAGCCTTCCT ATCAAAAATCCTTAACTCTGCAGGTTTCCTAACAGGGGATCTAAATCTCAA CTAATCACCATACAATGGTCCGACCAGACCTAGGAGCGACTCCCCTCAGG ACAGAAGGATGGATGGTTCCTCCCAGGCCATTAAGGGAAAGAGACACAAT GGGTATTCAGTAAGTGATAAGGGAACTCTTGTAGAAGCAGTTAGGAAGATT GCCTAATATITGGTCTGCTCAAATGTGCCAGCTGTTTGCACTCAGCTAAAC CTTAAATTACTTACAGAATTAGGAAGGAGCCATCTATACCAATTCTGAGTT **AATATGAGCTGAACAAGTTCTTATTAATAGCAAAGAATCATTGAAATCTCA AACTTGCAAAGTTTTCAACAAAAGTAAAGTTTGCTGAAAGTTAGCAGTGTA** ACATGTATTATCCTAACTTCTAATCTTGTGGAAATCAGACCCTATCAGTGC CCCTCAAAGCTGAAGTCCATCAGCATATGGCCATACAACTAATACCCCTAT TTATAGGGTTAGGAATGGCCACTGCTACAGGAATGGGAGTAACAGGTTTAT CTACTTCATTATCCTATTACCACACACTCTTAAAGGATTTCTCAGACAGTTT ACAAGAAATAACAAAATCTATCCTTACTCTNTARTCCCAAATAGRTTCTTT **GGCAGCAGTGACTCTC**

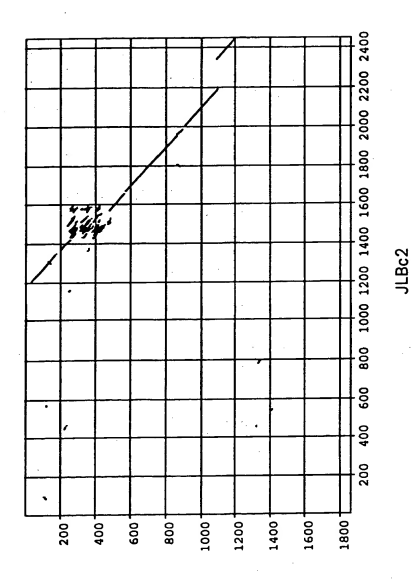
17/35

FIG. 18



FBd3

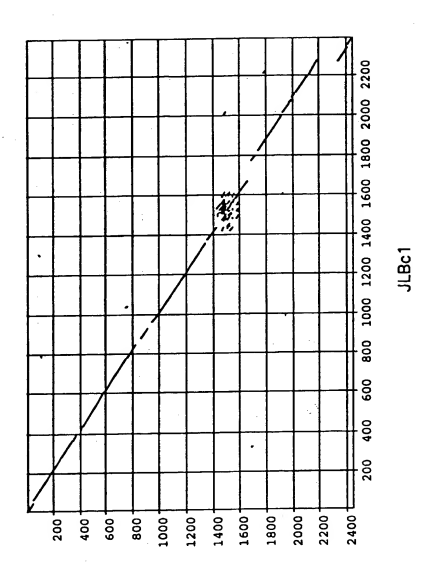
FIG. 19



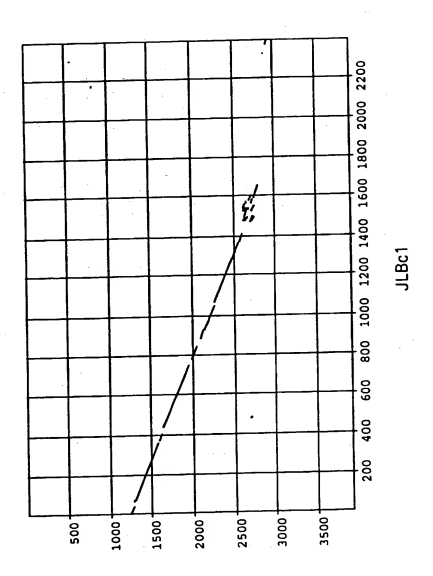
FB43

19/35

FIG. 20

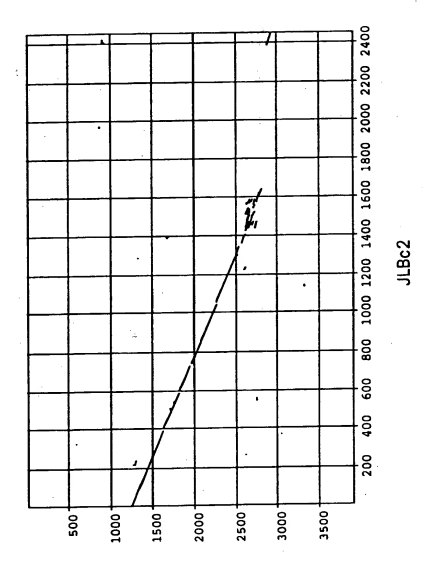


&135 FIG. 21



H2EBA6

24|35 FIG. 22



HSEBA6

عداء5

1	TTCCTGAGTT	CTTGCACTAA	CCTCAAATGA	GAGAAGTGCC	GCCATAACTG	CAACCCAAGA
61	CTTTCCCCAT	CCCTGGTATC	TCAGTCAGGT	CAATGACAGG	ATGACAACAG	AGGAAAGATA
121	ATGATTCCCC	ACAGGCCAGC	AGGCAGTTCC	CAGTGTAGAC	CCTCATTAGG	ACACAGAATC
181	AGAACATGGA	GATTGGTGCC	GCAGACATTT	GCTAACTTGC	GTGCTAGAAG	GACTAAGGAA
241	AACTAGGAAG	ATATGAATTA	TTCAATGATG	TCCACTATAA	CACAGGGGAA	AGGAAGAAAA
301	TCCTACTGCC	TTTCTGGAGA	GACTAAGGGA	GGCATTGAGG	AAGCATACCA	GGCAAGTGGA
361	CATTGGAGGC	TCTGGAAAAG	GGAAAAGTTG	GGAAAAGTAT	ATGTCTAATA	GGGCTTGCTT
421	CCAGTGTGGT	CTACAAGGAC	ACTTTAAAAA	AGATTGTCCA	ATAGAAATAA	GCCACCACCT
481	CCTCCATGCC	CCTTATGTCA	AGGGAATCAC	TGGAAGGCCC	ACTGCCCCAG	GGGATGAAGG
541	TOTOTOTO	CAGAAGCCAC	TAACCAGATG	ATCCAGCAGC	AGGACTGAGG	GTGCCCGGGG
601	CAAGCGCCAG	CCCATGCCAT	CACCCTCACA	GAGCCCCAGG	TATGCTTGAC	CATTGAGGGT
661	CAGAAGGGTA	CTGTCTCCTG	GACACTGGCG	GGCCTTCTCA	GTCTTACTTT	CCTGTCCTGG
721	ACAACTICTYCC	TCCAGATCTG	TCACTGTCCG	AGGGGTCCTA	GGACAGCCAG	TCACTAGATA
701	CTTCTCCCAG	CCACTAAGTT	GTGACTGGGG	AACTTTACTC	TTCCACATGC	TTTTCTAATT
9/1	ATCCCTGAAA	GCCCCACTCT	CTTGTTAGGG	GAGAGACATT	CTAGCAAAAG	CAGGGGCCAT
901	TATACATCTC	AATATAGGAG	AAGGAACAAC	TGTTTGTTGT	CCCCTGCTTG	AGGAAGGAAT
961	TANCETCAA	GTCCGGGCAA	CAGAAGGACA	ATATGGACAA	GCAAAGAATG	CCCGTCCTGT
1021	TAMICCIONS	CTANACCATT	CCACCTCCTT	TCCCTACCAA	AGGCAGTACC	CCCTCAGACC
1021	ICAMOTIAMA	CAACAACTCC	AAAAGATTGT	AAAGGACCTA	AAAGCCCAAG	GCCTAGTAAA
1081	LCCALACCAA	ACCCCTTTCC A	ACACTCCAAT	TTTAGGAGTA	AGGAAACCCA	ACGGAC
TTGT	ACCAAGCAAI	WOCCC LIGCY	MONCICCMII			

SEQ ID NO 56 (GM3)

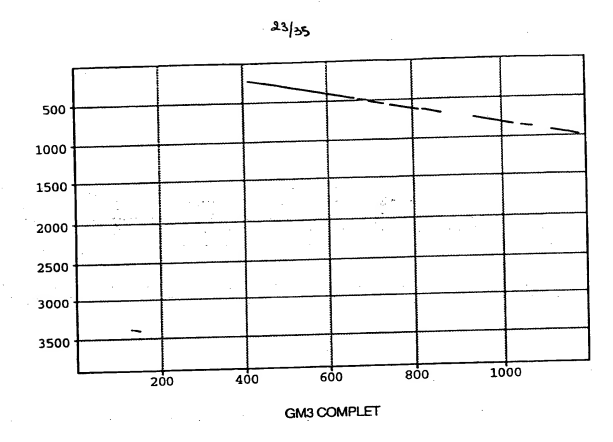
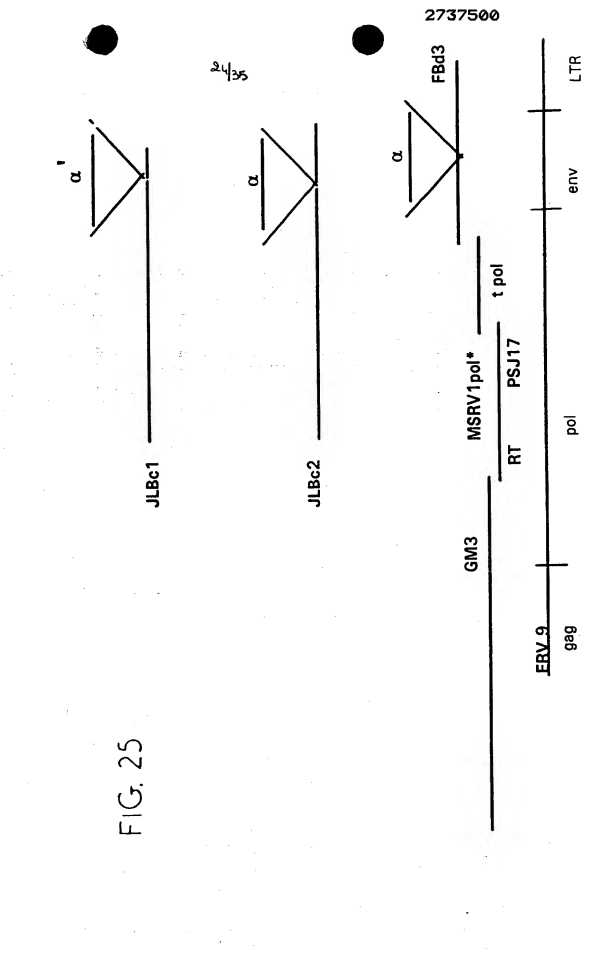
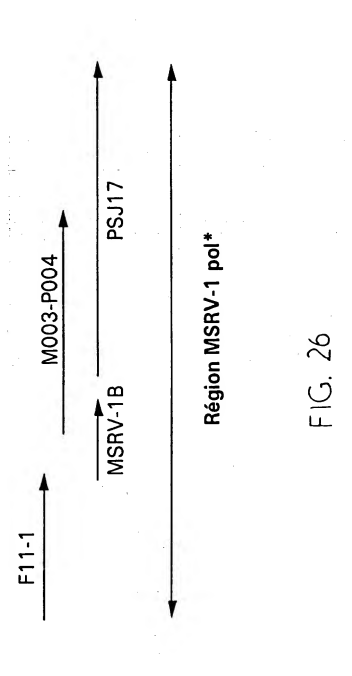


FIG. 24





						ક્રિક ₃	S				
					F	IG.	2 7 a		SEQ	ID NO	57 (POL)
8	180	270	360	450	540	630	720	810	86	066	1080
ATC CAG CAG CAG I Q Q Q	CAG ANG GGT NAC TIGT CTC CTG CAC ACT GGC CAN GCC TTC TCA GTC TTA CTT TCC TIGT CCT GGA CAA CTG TCC ACA TCT GTC Q K G X C L L D T G G A F S V L L S C P G Q L S S R S V CTA GGA CTT CTC TCC ACA TCT GTC A F S V L L S C P G Q L S S R S V CTA GGA CTTC TCC ACA TCT GTC	R G V L G Q P V T R Y F S Q P L S C D W G T	AIT AND COT GAA AGC COC ACT CTC TTG TTG GGG AGA GAC ATT CTA GCA AAA GCA GGG GCC ATT ATA CAT GTG AAT ATA GGA GAA I M P E S P T L L L G R D I L A K A G A I I H V N I G E	ALT GIT TIGHT TOOK CITE CITH CARGEN AND ANTH DANK COTT CHANGEN AND ACA ACA ACA CHANTANT COTA COA ANG ANTH V C C P L L E E G I N P E V R A T E G Q Y G Q A K N	CAA GIT AAA CITA AAG GAL TOC ACC TOC TITO CO TAC CAA AGG CAG TAC COC CITC ACA COC GAG ACC CAA CAA CAA CITC CAA Q V K L K D S T S F P Y Q R Q Y P L R P E T O O F 1 O	GGA GTRA AGG AMA CCC AAC	GCT GTA CCT AAC CCT TAT ACA GTG CTT	TOC ATC COT OTRA COT COT GRO TOT CAR TTC C I P V R P P P C C I	GGG TTC AGG GANT AGC CCC CANT CIPA TITTE	OCA TIPA GOC CAPA CIPIC PARA THE TECH TIPA CIPIC	CCA AAG GCT CCG CTC P K A R L

FIG. 27b SEQ ID NO 57 (POL) 1710 2070 2160 1170 1440 1620 1800 1890 1980 1260 1530 1350 E J 8 5 **8** 0 GAT D ¥ ¥ E5 × GTG V ت ت & X 8 4 ဗို ရ 5 > er > 88 g J g F g a ₹ × E J g = £ 6 ក្ន ខ្លួ 25 **~** g ~ **≥** 133 E E g ~ Ħ I g ∢ S X AA g a ე ე ე ATA 2 × 3 A F A B B A S E L 8 ₹ GAT D AAT TIC a A **8** 0 g 0 W W CIT ₩ **₩** X X E J E J AGT Ş F office V E 1 **8** ≈ S & K K L . වී ර 7 K AA X 8 4 g " STT V 8 4 I I **S S** onc o a S I ATC S L S M **В** М 2 2 2 3 [] S A G G **8** % E C 9 9 о бы 88 £ 8 I I ğ F ğ _E **E** > G D I I Z Z Z Z ₩ ¥ 9 0 0 £ 4 8 4 e g TAT Y ž × g × S F off V ATC 1 g a X X . Э ы A X ğ_F Y Y ATT 8 9 TIT TAT Y r g E 3 P > S SG Б Б 9 0 0 I AIC 8 4 E E ¥ ¥ 8 & ¥ 33 E J E 13 **8** 0 5 1 A AG g × one of ည် သ g « हैं ATA I E J **8** 8 8 4 g E E E 200 g > TI F AGT S ATA I A W E G AAT N X X z Ş ¥ 830 ₩ G D D g J 88 4 **∮** α е Б 8 & G G E J ¥ BC о В С C II FF I g 4 g F Ž F ¥ B 80 E" H H 8 4 ဗ္ဗ ဗ A H A K 8 0 **Q** > g s ATG M **8** 0 E J g J ¥ ¥ Z Z C II × SC 8 4 one > 11G Y 80 ð F g M В В A X 88 8 4 8 4 g ₃ £g ∡ 800 ဥ္က ္မ g a S S T I E F X X E 1 ð a 4 4 5 113 8 4 615 F15 > 8 8 8 TAT Y 800 13 e × ¥ × g a X XG ¥ ¥ 80 0 9 0 0 0 0 0 TIT F Ter S S SC g J 8 8 م وا C CH S 3G g g g S F A R ĘĘĘĘĘ E F 800 S 20 ATG M A L 900 a B 8 4 ¥ ¥ AGT S e g 80 0 E G GTG V 80 8 4 e × × g a 8 0 **6** > QCT A 8 8 9 88 ð F X BG GAT D Y Y I I g s 8 4 TGT C 8 2 ¥ BC **3 4** F F S S 1. 1. g × P F 515 E J **§** 0 ACT T E 1 A CC වූ ර ATG M ATA I 2 g TAT Y AAT N ð F F ACC ر الم A F CTG L ATA ල සි X Z X III X X GIP V E J g ဗ AT I C T A GG .¥ 133 X X TAT S S 8 2 Z Z **E** 1 o dic TI I 212 > CIG L ы Б H CAT 8 4 A AG

28/35

SEQ ID NO 57 (POL)

2250	2340	2391
AAG K	නු ක	
g	5	
A C	9 6	
8 ~	₫~	
2 2) JE /	
S H Q K R E R G E E Q H K W L Q R Q G K	G GAA GAG ACA GAG AAA GAG GGA GTC AGA GAG AGA E E T E H K E G V R E R	
8 _	9	
2	8 .	
a A A	S S	
g g ∺	g gæ	
ପ୍ର ପ୍ର	छ छ इ	
0 iii ≸	% E-	
បីផ ≰	ប៊ីធ ទ	
හි ල ප	ල් ස	æ
& \ \	8 ₪	4 TG
б ы	£ ∞ 2	AAA GU
A A	g m	₹ ×
₹ ×	A GPA AGT CPG AGA GPG AGA GPG (E S Q R E R E I	AGA GGA AGA GAC AAA GAA R G R D K E
Ša	80	₹ α
5 ≖	E S	8 0
₹ v	g B	AGA GGA AGA R G R
Ša	ð t	ည်းမ
ر ب	ලි ^ස	ž z
} ==	A X	g a
· 🗖	e E	A AAG
, 5 >	GPA AGA GPG ANA GPG ACA E R E K E T	9 m
ម	A E	g z
	\$ C	GIIC 7
E	5	R R
L K E V E V L H C Q	AGC AGA AAG S R K	CAG AGA GTC AGA GAG AAG GAA AGA (Q R V R E K E R)
, 24	ACT A	8 8 0 0
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 	R H	A DE

FIG. 27c

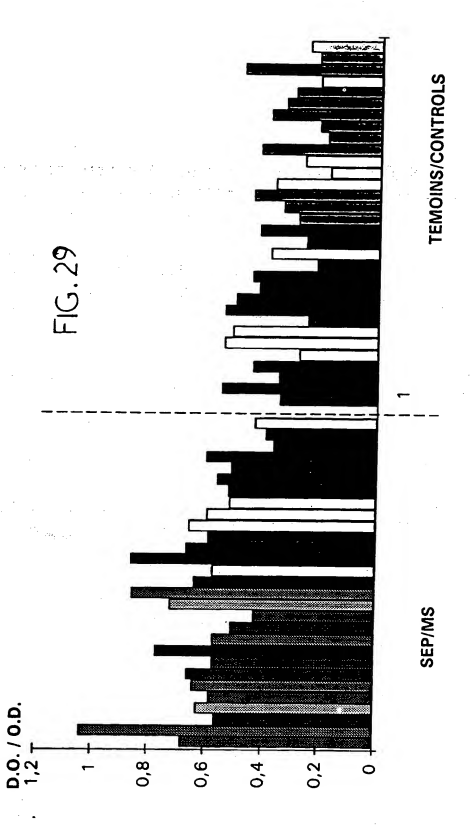
FIG. 28

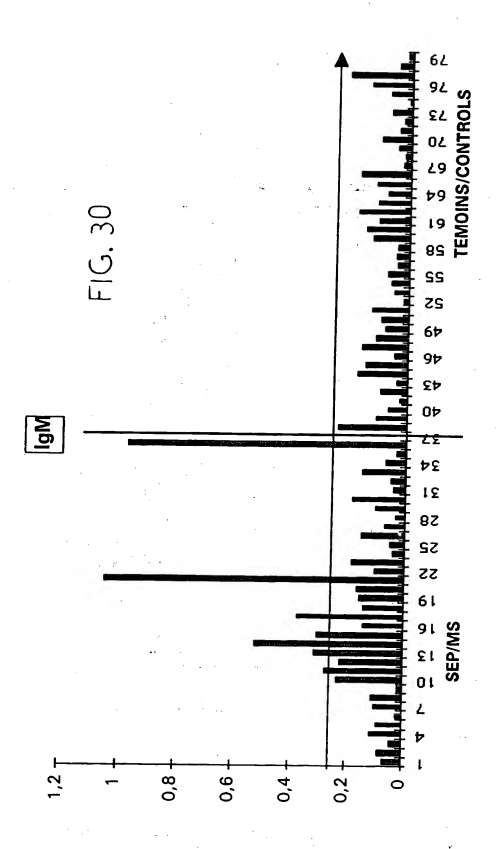
GATGCCTTTTCTGCATCCCTGTACGTCCTGACTCTCAATTCTTGTTTGCCTTTGAAG
ATCCTTTGAACCCAACGTCTCAACTCACCTGGACTGTTTACCCCAAGGGTTCAGGGA
TAGCCCCATCTATTTGGCCAGGCATTAGCCCAAGATGCCTTTTGCATCCCTGTACGTG
ACTCTCAATTCTTGTTTGCCTTTGCCTTTGAAGATGCTTTGAACCCAACGTCTCAACT
CACCTGGACTGTTTACGCCAAGGGTTCAGGGATAGCCCCCATCTATTTGGC
CAGGCATTAGCCCAA

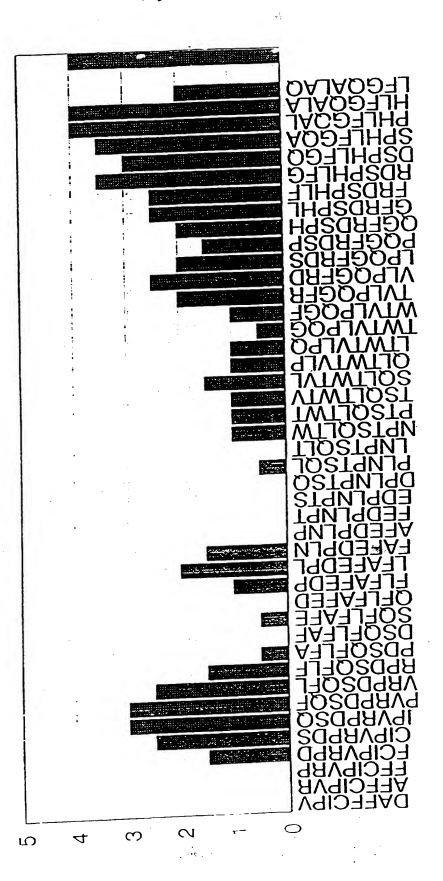
SEQ ID NO 40

Asp-Ala-Phe-Cys-Ile-Pro-Val-Arg-Pro-Asp-Ser-Gln-Phe-Leu-Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu-Asn-Pro-Thr-Ser-Gln-Leu-Thr-Trp-Thr-Val-Leu-Pro-Gln-Gly-Phe-Arg-Asp-Ser-Pro-His-Leu-Phe-Gly-Gln-Ala-Leu-Ala-Gln

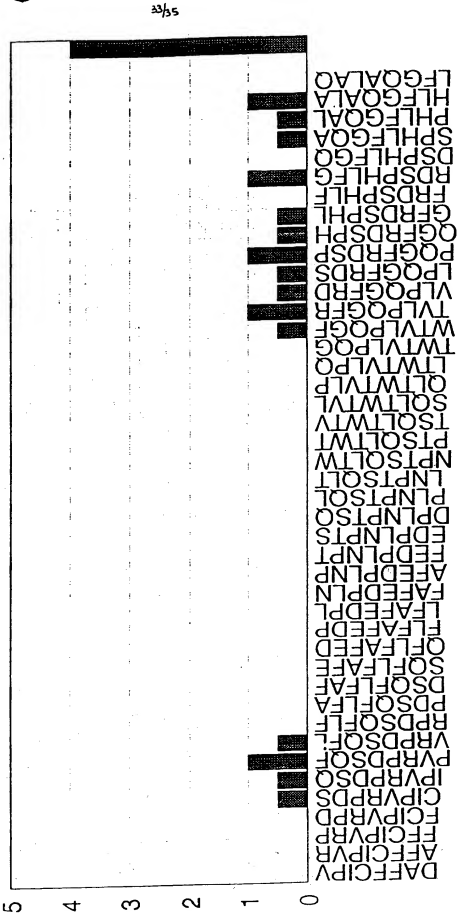
SEQ ID NO 39 (POL2B)







ري ج



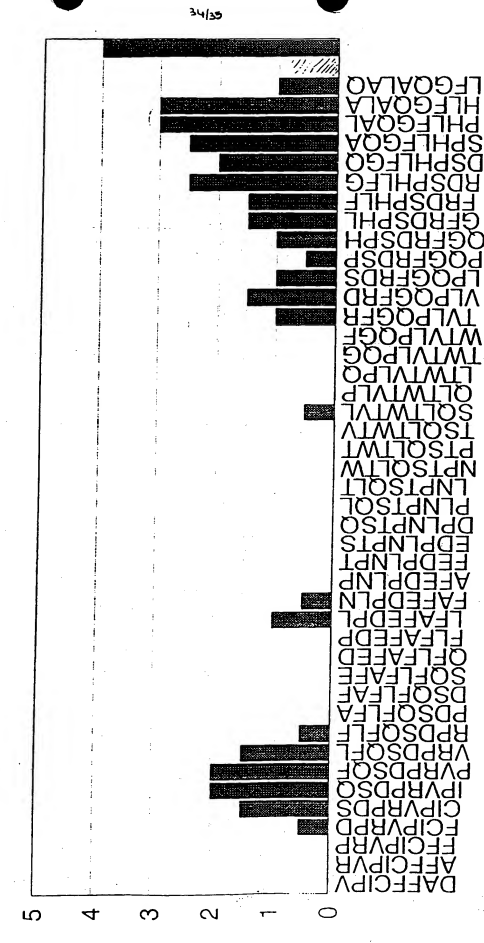


FIG. J

~

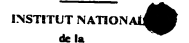
35/35 FIG. 34

Cys-Ile-Pro-Val-Arg-Pro-Asp-Ser-Gln-Phe-Leu SEQ ID NO 41

Val-Leu-Pro-Gln-Gly-Phe-Arg-Asp-Ser-Pro-His-Leu-Phe-Gly-Gln-Ala-Leu-Ala SEQ ID NO 42

Leu-Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-LeuSEQ ID NO 43Phe-Ala-Phe-Glu-Asp-Pro-Leu-AsnSEQ ID NO 44

REPUBLIQUE FRANÇAISE



RAPPORT DE RECHERCI PRELIMINAIRE

N° Cenregistrement national

2737500

FA 516852 FR 9509643

PROPRIETE INDUSTRIELLE établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

Catégorie	Citation du document avec indication des parties pertinentes		concernées de la demande examinée	
A	WO-A-94 28138 (UNIVERSIT 8 Décembre 1994 * page 1, ligne 25 - pag	•	1-25	
A	RESEARCH IN VIROLOGY, vol. 143, no. 5, 1992, pages 337-350, XP0005692	96	13-18	
	H. PERRON ET AL.: "In vand antigenicity of a refrom a multiple sclerosi * page 338, colonne de galinéa 3 *	trovirus isolated s patient " auche, alinéa 1 -		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
·	* page 342, colonne de dro page 345, colonne de dro * page 346, colonne de d page 347, colonne de gau * page 348, colonne de g	ite, alinéa 1 * roite, alinéa 2 ~ che. alinéa 1 *		
	LANCET THE, vol. 337, 6 Avril 1991, pages 862-863, XP0020015	96	1-8, 12-19, 21-25	DOMAINES TECHNIQU
	H. PERRON ET AL.: "Isoloretrovirus from patients sclerosis"	with multiple		RECHERCHES (Int.CL. CO7 K C12N
	* page 862, colonne de ga * page 862, colonne de di 	auche, alinéa 2 * roite, alinéa 2 *		C12Q G01N A61K
	-			
	· .			
	Det	e d'achivement de la recherche		
	-	25 Avril 1996		^{Examinateur} ero Lopez, B
X : partice Y : partice autre A : pertine	L'ITEGORIE DES DOCUMENTS CITES ulièrement pertinent à lui seul ulièrement pertinent en combinaison avec un document de la même catégorie ent à l'encontre d'au moins une revendication ière-plan technologique général	T : théorie ou principe E : document de brevet à la date de dépôt e de dépôt ou qu'à un D : cité dans la demand L : cité pour d'autres ra	à la base de l'inv bénéficiant d'un t qui n'a été pub e date postérieu le usons	vention e date antérieure dié qu'à cette date re.
O : divulg	ation non-écrite ent intercalaire	& : membre de la même		